世界知的所有権機関 国際事務局 特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類6 C07C 275/40, 317/42, B41M 5/155, 5/30

(11) 国際公開番号

WO00/14058

(43) 国際公開日

2000年3月16日(16.03.00)

(21) 国際出願番号

PCT/JP99/04776

A1

(22) 国際出願日

1999年9月3日(03.09.99)

(30) 優先権データ

特願平10/250671

1998年9月4日(04.09.98)

.98) JP

(71) 出願人 (米国を除くすべての指定国について)

旭化成工業株式会社

(ASAHI KASEI KOGYO KABUSHIKI KAISHA)[JP/JP]

〒530-8205 大阪府大阪市北区堂島浜一丁目2番6号 Osaka, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

椛島和夫(KABASHIMA, Kazuo)[JP/JP]

〒230-0075 神奈川県横浜市鶴見区上の宮1の34の3

Kanagawa, (JP)

岩屋哲郎(IWAYA, Tetsurou)[JP/JP]

〒211-0041 神奈川県川崎市中原区下小田中3-18-15

Kanagawa, (JP)

(74) 代理人

浅村 皓, 外(ASAMURA, Kiyoshi et al.)

〒100-0004 東京都千代田区大手町2丁目2番1号

新大手町ビル331 Tokyo, (JP)

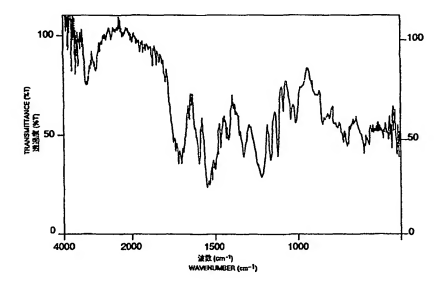
(81) 指定国 CN, JP, US, 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE)

添付公開書類

国際調査報告書

(54) Title: NOVEL COLOR-DEVELOPING COMPOUND AND RECORDING MATERIAL

(54)発明の名称 新規発色剤化合物及び記録材料



(57) Abstract

A urea-urethane compound which has urea and urethane groups in the molecular structure in such amounts that the number of the urea groups (A) and that of the urethane groups (B) satisfy the following relationship: 10 (A+B) 3 wherein A and B each is an integer of 1 or larger.

(57)要約

分子構造中にウレア基とウレタン基を有し、該ウレア基の数 (A) と該ウレタン基の数 (B) が次の数式を満たすウレアウレタン化合物:

10≥ (A+B) ≥3 (ただし、A及びBは1以上の整数)。

```
PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)
```

	アラブ首長国連邦	DM	ドミニカ	ΚZ	カザフスタン		ロシア
AL	アルバニア	EE	エストニア	LÇ	セントルシア	SD	スーダン
M.A	アルメニア	ES	スペイン	LI	リヒテンシュタイン	SE	スウェーデン
AT	オーストリア	FI	フィンランド	LK	スリ・ランカ	SG	シンガポール
AU	オーストラリア	FR	フランス	LR	リベリア	SI	スロヴェニア
ΛZ	アゼルバイジャン	GA	ガボン	LS LT	レソト	SK	スロヴァキア
BA	ポズニア・ヘルツェゴビナ	GB	英国	LT	リトアニア	SL	シエラ・レオネ
ВВ	バルバドス	GD	グレナダ	ĹÜ	ルクセンブルグ	SN	セネガル
BE	ベルギー	GE	グルジア	LV	ラトヴィア	SZ	スワジランド
BF	ブルギナ・ファソ	GH	ガーナ	MA	モロッコ	TD	チャード
ВĠ	ブルガリア	GM	ガンピア	MC	モロッコ モナコ	ŤĞ	トーゴー
BJ	ベナン	GN	ギニア	MD	モルドヴァ	ŤĴ	タジキスタン
BŔ	ブラジル	ĞŴ	ギニア・ビサオ	MG	マダガスカル	ŤŹ	タンザニア
BŶ	ベラルーシ	GR	ギリシャ	MK	マケドニア田ユーゴスラヴィア	TM	
ČÁ	カナダ	HR	クロアチア		共和国	TR	トルコ
CF	イン 中央アフリカ	йÛ	ヘンガリー	ML	~ J	ŤŤ	トリニダッド・トバゴ
ČĠ	コンゴー	110	インドネシア	MN	モンゴル	ÜÂ	ウクライナ
		ID	アイルランド	MR	モーリタニア	ΰĜ	ウガンダ
CH	スイス コートジポアール	; 5	イスラエル	MW	マラウイ	ŭš	米国
C I		İŇ	インド	MX	メキシコ	υz	本学 イン・ケン・
СМ	カメルーン		イント アイスランド	NE	ニジェール	VÑ	ウズベキスタン
CN	中国,	I S		NE	オランダ		ヴィエトナム
ÇR	コスタ・リカ	ΙŢ	イタリア	NL	オフノク	ΥŲ	ユーゴースラピア
CU	キューバ	JP	日本_	NO	ノールウェー	ZA	
CY	キプロス	KE	ケニア	ΝZ	ニュー・ジータンド	ZW	ジンパプエ
CZ	チェッコ	KG	キルギスタン	PL	ボーランド		
DE	ドイウ	ΚP	北朝鮮	PT	ポルトガル		
l DK	デンマーク	KR	韓図	RO	ルーマニア		

明 細 書

新規発色剤化合物及び記録材料

5 本発明は、新規なウレアウレタン化合物に関する。また、本発明は、ウレア ウレタン化合物を用いた新規な発色剤及びそれを用いた記録材料に関する。

本発明の発色剤は、例えば、熱、圧力などの記録エネルギーを用いた記録材料 の発色剤として有用で、特に未発色部(地肌)及び発色画像の保存安定性を向上 させた発色剤、及びそれを用いた記録材料、特に感熱記録材料に関する。

10 背景の技術

従来、熱、圧力などの記録エネルギーを用いた化学的発色システムは数多く知られている。その中で、通常、無色又は淡色の染料前駆体と該染料前駆体と接触して発色する顕色剤との2成分発色系からなる発色システムは古くから知られており、広く記録材料に応用されている。例えば圧力エネルギーを用いた感圧記録 材料や、熱エネルギーを用いた感熱記録材料、光エネルギーを用いた感光記録材料等がある。

これまで普通紙感覚で極く一般的に用いられてきているのが圧力エネルギーを 用いた感圧記録材料である。一般に感圧記録材料は、染料前駆体を適当な溶媒に 溶解し、数ミクロンに乳化した後、マイクロカプセル化を行うことにより得られ る。このマイクロカプセルを支持体上に塗布してなる上用紙と顕色剤を含む顕色 剤層を他の支持体上に塗布してなる下用紙等を、マイクロカプセル塗布面と顕色 剤塗布面とが対向するように重ね合わせ、筆圧又は打圧等を加えると、マイクロ カプセルが破壊し、染料前駆体を含む内包物が放出される。この染料前駆体が顕 色剤層に転移して顕色剤と接触し、発色反応が生じて画像が記録される。

25 また近年、例えば、ファクシミリ、プリンター、レコーダーなどの各種情報機器において、熱エネルギーによって記録を行う感熱記録方式が多く採用されている。感熱記録方式に使用される感熱記録材料は、白色度が高い、外観、感触が普通紙に近い、発色感度等の記録適性が良い等、多くの優れた特性を備えており、また感熱記録方式は、装置が小型で、メインテナンスが不要であり、騒音の発生

がないことなどの利点があり、計測用記録計、ファクシミリ、プリンター、コンピューターの端末機、ラベル、乗車券等の自動券売機など広範囲の分野に用途を拡大してきた。

感熱記録方式は、主に、2成分発色剤を含有する発色層を支持体上に設けてなる記録材料を用い、これに記録エネルギーとして熱を感熱ヘッド、ホットスタンプ、レーザー光等により加えることにより、記録材料上で感熱剤成分を相互に接触させ、発色記録する方法である。発色剤としては、無色又は淡色の電子供与性染料前駆体(特にロイコ染料)とフェノール性化合物のような酸性顕色剤を用いるものが多い。ロイコ染料を用いた記録材料としては、例えば、クリスタルバイ10 オレットラクトンと4,4~一イソプロピリデンジフェノール(ビスフェノールA)を感熱発色剤とする感熱紙(米国特許第3539375号公報など参照)等が挙げられる。

これらの記録方式に用いられる染料前駆体及び顕色剤としては、それぞれ主に電子供与性化合物及び電子受容性化合物が用いられる。これは、電子供与性化 合物である染料前駆体と、電子受容性化合物である顕色剤とが接触することにより、瞬間的に濃度の高い発色画像が得られること、また白色に近い外観が得られ、赤色、橙色、黄色、緑色、青色、黒色等、各種の発色色相を得ることができる等々の優れた特性を持っているためである。しかしながら、その反面、得られた発色画像は耐薬品性に劣り、プラスチックシートや消しゴムに含まれる可塑剤又は食品や化粧品に含まれる薬品と接触すると、記録が容易に消失したり、また、比較的短期間の日光暴露で記録が退色したり、さらには消失したりするなど、記録の保存安定性に劣るために、染料前駆体と顕色剤からなる発色剤は用途に一定の制約を受けており、その改良が強く望まれている。

また近年ピスフェノールAを代表とするフェノール性化合物は、環境ホルモ 25 ンの問題からその使用が問題とされており、非フェノール系の顕色剤が要望されている。

既にこの様な要望に対して、保存性の良い記録材料として、例えば、特開昭5 9-115887号公報や米国特許第4521793号公報には、芳香族イソシアナート化合物とイミノ化合物からなる発色剤の組合せからなる記録材料が開示 されている。この発明では、熱、圧力、光等の記録エネルギーを加えることにより2種の発色剤を接触し反応させる各種の記録材料が開示されている。また、発色剤を適宜選択することにより、赤、橙、黄、茶、褐色等の各種の色を発色することができることが記載されている。しかしながら、現在広く用いられている記録材料で強く要望されている黒発色については、いまだ不十分である。

また、非フェノール系顕色剤を用いた感熱記録材料としては、特開平8-21 11号公報及び特開平8-2112号公報に、無色又は淡色の染料前駆体とウレア化合物を含有する発色層を有する感熱記録体が開示されている。しかし、これらの記録体は発色濃度が低く保存性も不十分であった。

10 また、特開平5-116459号公報には、無色又は淡色の染料前駆体とスルホニルウレア化合物を含む感熱発色層を有する感熱記録体が開示されている。しかし、これらの記録体は白色度が低く保存性も不十分であった。

発明の開示

本発明は、発色剤の顕色剤として用いた場合に優れた性能を示す新規なウレ 5 アウレタン化合物を提供することを課題とする。

また、本発明は、各種のウレアウレタン化合物を用いることにより、画像保存 性及び発色濃度に優れた新規な発色剤及びそれを用いた記録材料、特に感熱記録 材料を提供することを課題とする。

さらに、本発明は、ウレアウレタン化合物及び染料前駆体に各種の添加剤を加 20 え、より性能を向上せしめた新規な発色剤及びそれを用いた記録材料に関する。

本発明者らは、各種発色剤化合物の合成についての鋭意研究を重ねた結果、 特定の化合物が驚くべき優れた性能を発現することを見いだし本発明を完成する に至った。また、特定の化合物が染料前駆体との組み合わせで驚くべき優れた性 能を発現することを見いだし本発明を完成するに至った。

25 すなわち、本発明は以下のとおりである。

発明の第1は、分子構造中にウレア基とウレタン基を有し、該ウレア基の数 (A) と該ウレタン基の数 (B) が次の数式を満たすウレアウレタン化合物である。

10≥ (A+B) ≥3 (ただし、A及びBは1以上の整数)

発明の第2は、下記式 $(I) \sim (VI)$ のいずれかで示されるウレアウレタン 化合物である。

(式中、X及びZは各々独立して芳香族化合物残基又は複素環化合物残基又は脂肪族化合物残基を表し、各残基は置換基を有していてもよく、Y₀は、トリレン基、キシリレン基、ナフチレン基、ヘキサメチレン基、及び-φ-CH₂-φ-10 基からなる群から選ばれる一つを表し、-φ-はフェニレン基を示す。)、

$$X-0-C-N-Y-N-C-N-Y-N-C-O-X$$
 (II)

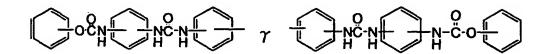
15 (式中、X及びYは、各々独立して芳香族化合物残基又は複素環化合物残基又は 脂肪族化合物残基を表し、また、各残基は置換基を有していてもよい。)、

20

(式中、X及びYは、各々独立して芳香族化合物残基又は複素環化合物残基又は 脂肪族化合物残基を表し、αは2価以上の価数を有する残基を表し、nは2以上 の整数を表し、また、各残基は置換基を有していてもよい。)、

$$\begin{pmatrix}
\mathbf{O} & \mathbf{O} & \mathbf{O} \\
\mathbf{Z-N-\ddot{\mathbb{C}}-N-Y-N-\ddot{\mathbb{C}}-O} & \mathbf{\beta}
\end{pmatrix}$$
(IV)

(式中、Z及びYは、各々独立して芳香族化合物残基又は複素環化合物残基又は 脂肪族化合物残基を表し、βは2価以上の価数を有する残基を表し、nは2以上 の整数を表し、また、各残基は置換基を有していてもよい。)、



5 (V)

(式中、ベンゼン環の水素原子は芳香族化合物残基又は脂肪族化合物残基又は複素環化合物残基により置換されていても良く、また、各残基は置換基を有していてもよく、 γ は $-SO_2-$ 、-O-、- (S) $_n-$ 、- (CH_2) $_n-$ 、-CO-、- (CH_2) $_n$ ($CH_$

又は存在しない場合を示し、nは1又は2である。)、及び

(式中、ベンゼン環の水素原子は芳香族化合物残基又は脂肪族化合物残基又は複素環化合物残基により置換されていてもよく、また、各残基は置換基を有してい

5 である。)

てもよく、 δ は $-SO_2-$ 、-O-、-(S) $_n-$ 、-(CH_2) $_n-$ 、-CO-、-CONH-、-NH-、-CH($COOR_1$)-、-C(CF_3) $_2-$ 及び $-CR_2$ R $_3-$ からなる群から選ばれる-つ、又は存在しない場合を示し、 R_1 、 R_2 及び R_3 は各々アルキル基を表し、nは1又は2

発明の第3は、ウレアウレタン化合物を含む顕色剤、及び無色又は淡色の染料 前駆体を含有する発色剤である。

発明の第4は、前記顕色剤が発明の第1に記載のウレアウレタン化合物である 発明の第3に記載の発色剤である。

10 発明の第5は、前記顕色剤が発明の第2に記載のウレアウレタン化合物又は下式 (VII) のいずれかで示されるウレアウレタン化合物である発明の第3に記載の発色剤である。

15 (VII)

(式中、X、Y及びZは各々独立して芳香族化合物残基又は複素環化合物残基又は脂肪族化合物残基を表し、各残基は置換基を有していてもよい。ここで、X、Y及びZは芳香族化合物残基又は複素環化合物残基であることが好ましい。)

発明の第6は、さらにイソシアナート化合物を含有する発明の第3~5のいず 20 れかに記載の発色剤である。

発明の第7は、さらにイソシアナート化合物とイミノ化合物を含有する発明の 第3~5のいずれかに記載の発色剤である。

発明の第8は、さらにアミノ化合物を含有する発明の第3~7のいずれかに記載の発色剤である。

25 発明の第9は、顕色剤がさらに酸性顕色剤を含有する発明の第3~8のいずれ かに記載の発色剤である。

発明の第10は、発明の第1~2のいずれかに記載のウレアウレタン化合物、 又は発明の第3~9のいずれかに記載の発色剤を含有する発色層を支持体上に設 けてなる記録材料である。 発明の第11は、記録材料が感熱記録材料である発明の第10に記載の記録 材料である。

図面の簡単な説明

図1は実施例1で得られた白色結晶のIRスペクトルである。

5 図2は実施例8で得られた白色結晶のIRスペクトルである。

発明を実施するための最良の形態

以下、本発明について詳細に説明を行う。

本発明の第1に係る数式

10≥ (A+B) ≥3 (ただし、A及びBは1以上の整数)

10 を満たすウレアウレタン化合物は、分子構造中にウレア基 (-NHCONH-基) とウレタン基 (-NHCOO-基) がそれぞれ少なくとも1以上存在し、かつウレア基とウレタン基の合計数が3以上でかつ10以下で存在する化合物である。

従来、このような化合物は知られておらず、全く新規な化合物である。この 新規化合物は、例えば、熱、圧力などの記録エネルギーを用いた記録材料に有用 である。ウレアウレタン化合物の分子量は5000以下であることが好ましく、 さらには2000以下であることが好ましい。また、ウレアウレタン化合物分子 構造中のウレア基とウレタン基の比率は、1:3~3:1が好ましく、特に1: 2~2:1が好ましい。

本発明の第1に係るウレアウレタン化合物の合成方法は、ウレア基(-NHCONI-20 基)とウレタン基(-NHCOO-基)とが、ウレア基とウレタン基との合計数が3~10となるように生成される方法であれば特に制限はないが、イソシアナート化合物とOH基含有化合物及びアミン化合物との反応で作る方法が容易であり好ましい。

すなわち、本発明の第1に係わるウレアウレタン化合物は、例えば少なくとも 2つ以上のイソシアナト基を持つイソシアナートを出発物質として用い、そのイソシアナートの少なくとも1つのイソシアナト基を残して他のイソシアナト基と OH基含有化合物とを反応させてウレタン基を形成させ、次にこのウレタン化合物 2分子の残ったイソシアナト基同士を水で反応させ結合させることによりウレア基とウレタン基の合計数が少なくとも3つのウレアウレタン化合物を得ること

9

ができる。

また、例えば少なくとも2つ以上のイソシアナト基を持つイソシアナートを出発物質として用い、そのイソシアナートの少なくとも1つのイソシアナト基を残して他のイソシアナト基とOH基含有化合物とを反応させてウレタン基を形成させ、次に残ったイソシアナト基と2つ以上のアミノ基を有するアミン化合物とを反応させウレア基を形成させ、さらに残ったアミノ基にイソシアナート化合物を反応させることによって、ウレア基とウレタン基の合計数が少なくとも3つのウレアウレタン化合物を得ることができる。

また、まずイソシアナト基とアミン化合物とを反応させてウレア基を形成させ、
10 次に残ったイソシアナト基と 2 つ以上のOH基を有するOH基含有化合物とを反
応させてウレタン基を形成させ、さらにイソシアナート化合物を反応させること
によってもウレア基とウレタン基の合計数が少なくとも 3 つのウレアウレタン化
合物を得ることができる。

この時、最後に反応するイソシアナートとして2つ以上のイソシアナト基を持 つイソシアナート化合物を用い、残ったイソシアナト基と2つ以上のOH基を有 するOH含有化合物又は2つ以上のアミノ基を有するアミノ化合物とを反応させ る操作を順次繰り返すことによって、ウレア基とウレタン基の合計数が3~10 存在するウレアウレタン化合物を得ることができる。

出発物質のイソシアナートはイソシアナト基を2つ以上持つものであれば他に
20 特に制限はないが、例えばパラフェニレンジイソシアナート、2,5ージメトキシベンゼンー1,4ージイソシアナート、2,4ートルエンジイソシアナート、0ートリジンジイソシアナート、ジフェニルメタンジイソシアナート、0ートリジンジイソシアナート、ジフェニルエーテルジイソシアナート、1,5ーナフチレンジイソシアナート、ジアニシジンジイソシアナート、9ーエチルカルバ
25 ゾールー3,6ージイソシアナート、3,3´ージメチルー4,4´ージフェニルメタンジイソシアナート、ヘキサメチレンジイソシアナート、イソホロンジイソシアナート、トリフェニルメタントリイソシアナート、トリス(4ーフェニルイソシアナート、トリフェニルメタントリイソシアナート、トリス(4ーフェニルイソシアナート)チオホスファート、4,4´,4´ートリイソシアナトー2,5ージメトキシトリフェニルアミン、4,4´,4´ートリイソシア

ナトトリフェニルアミン、メタキシリレンジイソシアナート、リジンジイソシア ナート、ダイマー酸ジイソシアナート、イソプロピリデンピスー4ーシクロヘキ シルイソシアナート、ジシクロヘキシルメタンジイソシアナート、メチルシクロ

ヘキサンジイソシアナート等が挙げられる。またジイソシアナートの2量体、例 5 えばトルエンジイソシアナートの2量体であるN, N (4, 4 - 3) (4, 4 -

10 イソシアナート、例えば1,3ービス(3ーイソシアナトー4ーメチルフェニル)ウレアやポリオールアダクト例えばトルエンジイソシアナートのトリメチロールプロパンアダクト(商品名デスモジュールL)やアミンアダクト体等でもよい。また特開平10-76757号明細書及び特開平10-95171号明細書(これらの公報の内容は参照することにより本明細書中に取り込まれる)に記載のイソシアナート化合物及びイソシアナートアダクト体化合物のうちイソシアナート

ト基が2以上存在するものでもよい。

トルエンジイソシアナート、ジフェニルメタンジイソシアナート等の水アダクト

特に好ましい例としてトルエンジイソシアナートを挙げることができる。トルエンジイソシアナートとしては、2,4ートルエンジイソシアナートが好ましいが、この他に2,4ートルエンジイソシアナートと2,6ートルエンジイソシア ナートの混合物が一般に市販されており、安価に入手することが可能であり、これでもよい。これらのトルエンジイソシアナート異性体混合物は常温で液体である。

ウレアウレタン化合物の出発物質であるイソシアナートと反応させ、ウレア基を形成させるアミン化合物としては、アミノ基を有する化合物であれば何でもよいが、例えばアニリン、oートルイジン、mートルイジン、pートルイジン、oーアニシジン、pーアニシジン、pーフェネチジン、N, Nージメチルアニリン、N, Nージエチルアニリン、N, Nージメチルーpーフェニレンジアミン、N, Nージエチルーpーフェニレンジアミン、2, 4ージメトキシアニリン、2, 5ージメトキシアニリン、3, 4ージメトキシアニリン、pーアミノアセトアニリ

ド、pーアミノ安息香酸、oーアミノフェノール、mーアミノフェノール、pー アミノフェノール、2,3-キシリジン、2,4-キシリジン、3,4-キシリ ジン、2, 6ーキシリジン、4ーアミノベンゾニトリル、アントラニル酸、pー クレシジン、2、5-ジクロロアニリン、2、6-ジクロロアニリン、3、4-5 ジクロロアニリン、3,5-ジクロロアニリン、2,4,5-トリクロロアニリ ン、αーナフチルアミン、アミノアントラセン、οーエチルアニリン、οークロ ロアニリン、mークロロアニリン、pークロロアニリン、Nーメチルアニリン、 N-エチルアニリン、N-プロピルアニリン、N-プチルアニリン、N, N-ジ グリシジルアニリン、N、Nージグリシジルーoートルイジン、アセト酢酸アニ リド、臭化トリメチルフェニルアンモニウム、4,4´ージアミノー3,3´ 10 ージエチルジフェニルメタン、4,4⁻ージアミノベンズアニリド、3,5-ジアミノクロロベンゼン、ジアミノジフェニルエーテル、3, 3 - - ジクロロ $-4, 4^{\circ}$ \vec{y} $\vec{$ ミノジフェニルメタン、トリジンベース、o-フェニレンジアミン、m-フェニ レンジアミン、pーフェニレンジアミン、2ークロローpーフェニレンジアミン、 ジアニシジン、pーアミノ安息香酸メチル、pーアミノ安息香酸エチル、pーア ミノ安息香酸nープロピル、pーアミノ安息香酸isoープロピル、pーアミノ 安息香酸プチル、pーアミノ安息香酸ドデシル、pーアミノ安息香酸ベンジル、 o-アミノベンゾフェノン、m-アミノアセトフェノン、p-アミノアセトフェ 20 ノン、m-アミノベンズアミド、o-アミノベンズアミド、p-アミノベンズア ミド、pーアミノーNーメチルベンズアミド、3ーアミノー4ーメチルベンズア ミド、3-アミノー4-メトキシベンズアミド、3-アミノー4ークロロベンズ アミド、p-(N-フェニルカルバモイル)アニリン、p-[N-(4-クロロ フェニル) カルバモイル] アニリン、pー [Nー (4ーアミノフェニル) カルバ 25 モイル) アニリン、2ーメトキシー5ー (N-フェニルカルバモイル) アニリン、 2-1イル] アニリン、2ーメトキシー5ー [Nー (2´ークロロフェニル) カルバ モイル] アニリン、5-アセチルアミノー2ーメトキシアニリン、4-アセチル アミノアニリン、4-(N-メチル-N-アセチルアミノ)アニリン、2,5-

ジエトキシー4- (N-ベンゾイルアミノ) アニリン、2,5-ジメトキシー4 - (N-ベンゾイルアミノ) アニリン、2-メトキシ-4-(N-ベンゾイルア ミノ) -5-メチルアニリン、4-スルファモイルアニリン、3-スルファモイ ルアニリン、2-(N-エチル-N-フェニルアミノスルホニル)アニリン、4 5 ージメチルアミノスルホニルアニリン、4ージエチルアミノスルホニルアニリン、 スルファチアゾール、4-アミノジフェニルスルホン、2-クロロー5-N-フ ェニルスルファモイルアニリン、2-メトキシ-5-N, N-ジエチルスルファ モイルアニリン、2,5-ジメトキシー4-N-フェニルスルファモイルアニリ ン、2-メトキシ-5-ベンジルスルホニルアニリン、2-フェノキシスルホニ 10 ルアニリン、2-(2´-クロロフェノキシ)スルホニルアニリン、3-アニ リノスルホニルー4ーメチルアニリン、ビス〔4ー(mーアミノフェノキシ)フ ェニル] スルホン、ビス [4-(p-アミノフェノキシ) フェニル] スルホン、 ビス [3-メチル-4-(p-アミノフェノキシ) フェニル] スルホン、3, 4^{-3} 15 5 ´ージメトキシピフェニル、2, 2 ´, 5, 5 ´ーテトラクロロー4, 4 ´ ージアミノビフェニル、オルソートリジンスルホン、2, 4 ´ージアミノビフ ェニル、2, 2 ージアミノビフェニル、4, 4 ージアミノビフェニル、2, 2^{-3} ニル、4、4´ーチオジアニリン、2、2´ージチオジアニリン、4、4´ー ジチオジアニリン、4,4~-ジアミノジフェニルエーテル、3,3~-ジア ミノジフェニルエーテル、3,4´ージアミノジフェニルエーテル、4,4´ ージアミノジフェニルメタン、3、4´ージアミノジフェニルメタン、ビス (3~アミノー4ークロロフェニル)スルホン、ピス(3,4-ジアミノフェニ 25 μ) スルホン、4、4 $^{\prime}$ ージアミノジフェニルスルホン、3、3 $^{\prime}$ ージアミノ ジフェニルスルホン、3、4 ´ージアミノジフェニルスルホン、3、3 ´ージ アミノジフェニルメタン、4, 4-ジアミノジフェニルアミン、4, 4 - エ チレンジアニリン、4,4´ジアミノ-2,2´-ジメチルジベンジル、3.

WO 00/14058 PCT/JP99/04776

13

 3^{-3} ーピス(4-アミノフェノキシ)ベンゼン、1,3-ビス(4-アミノフェノキ シ) ベンゼン、1, 3ービス (3ーアミノフェノキシ) ベンゼン、9, 9ービス (4-アミノフェニル) フルオレン、2, 2-ピス (4-アミノフェノキシフェ 5 ニル) プロパン、4, 4 - ビス (4- アミノフェノキシ) ジフェニル、3, 3´, 4, 4´ーテトラアミノジフェニルエーテル、3, 3´, 4, 4´ーテ トラアミノジフェニルスルホン、3,3´,4,4´ーテトラアミノベンゾフ ェノン、3-アミノベンゾニトリル、4-フェノキシアニリン、3-フェノキシ アニリン、4、4´ーメチレンピス-O-トルイジン、4、4´ー(pーフェ 10 ニレンイソプロピリデン)ービスー(2,6ーキシリジン)、0ークロローpー ニトロアニリン、oーニトローpークロロアニリン、2,6-ジクロロー4ーニ トロアニリン、5-クロロー2-ニトロアニリン、2-アミノー4-クロロフェ **ノール、o-ニトロアニリン、m-ニトロアニリン、p-ニトロアニリン、2-**メチルー4ーニトロアニリン、mーニトローpートルイジン、2ーアミノー5ー 15 ニトロベンゾニトリル、メトール、2, 4 – ジアミノフェノール、N – (β – ヒ ドロキシエチル) - o - アミノフェノール硫酸塩、スルファニル酸、メタニル酸、 4B酸、C酸、2B酸、p-フルオロアニリン、o-フルオロアニリン、3-ク ロロー4ーフルオロアニリン、2, 4ージフルオロアニリン、2, 3, 4ートリ フルオロアニリン、mーアミノベンゾトリフルオリド、mートルイレンジアミン、 2-アミノチオフェノール、2-アミノ-3-ブロモ-5-ニトロベンゾニトリ 20 ル、ジフェニルアミン、p-アミノジフェニルアミン、オクチル化ジフェニルア ミン、2-メチル-4-メトキシジフェニルアミン、N、N-ジフェニル-p-フェニレンジアミン、ジアニシジン、3、3´ージクロロベンジジン、4、 4´-ジアミノスチルベン-2.2´-ジスルホン酸、ベンジルエチルアニリ ン、1、8ーナフタレンジアミン、ナフチオン酸ソーダ、トビアス酸、H酸、 J 25 酸、フェニルJ酸、1,4ージアミノーアントラキノン、1,4ージアミノー2, 3-ジクロロアントラキノン等の芳香族アミン類、さらに3-アミノー1,2, 4ートリアゾール、2ーアミノピリジン、3ーアミノピリジン、4ーアミノピリ

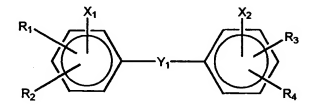
ジン、αーアミノー ε ーカプロラクタム、アセトグアナミン、 2, 4ージアミノ

WO 00/14058

25

3-ジアミノピリジン、2,5-ジアミノピリジン、2,3,5-トリアミノピ リジン、1-アミノー4-メチルピペラジン、1-(2-アミノエチル)ピペラ ジン、ビス (アミノプロピル) ピペラジン、N- (3-アミノプロピル) モルホ リン等の複素環化合物アミン類、メチルアミン、エチルアミン、ジメチルアミン、 ジエチルアミン、ステアリルアミン、アリルアミン、ジアリルアミン、イソプロ ピルアミン、ジイソプロピルアミン、2-エチルヘキシルアミン、エタノールア ミン、3-(2-エチルヘキシルオキシ)プロピルアミン、3-エトキシプロピ ルアミン、ジイソブチルアミン、3-(ジエチルアミノ)プロピルアミン、ジー 2-エチルヘキシルアミン、3-(ジブチルアミノ)プロピルアミン、t-プチ 10 ルアミン、プロピルアミン、3-(メチルアミノ)プロピルアミン、3-(ジメ チルアミノ)プロピルアミン、3-メトキシプロピルアミン、メチルヒドラジン、 1ーメチルプチルアミン、メタンジアミン、1、4ージアミノブタン、シクロへ キサンメチルアミン、シクロヘキシルアミン、4-メチルシクロヘキシルアミン、 2ーブロモエチルアミン、2ーメトキシエチルアミン、2ーエトキシメチルアミ 15 ン、2ーアミノー1ープロパノール、2ーアミノブタノール、3ーアミノー1、 2ープロパンジオール、1,3ージアミノー2ーヒドロキシプロパン、2ーアミ ノエタンチオール、エチレンジアミン、ジエチレントリアミン、ヘキサメチレン ジアミン等の脂肪族アミン類などが挙げられる。

20 さらに上記アミン化合物の中でも特に下記式 (VIII) の如き少なくとも 1個のアミノ基を有するアニリン誘導体が好ましい。



(VIIIV)

(式中、 R_1 、 R_2 、 R_3 及び R_4 は、各々独立して、水素、ハロゲン、アルキル基、アルコシキ基又はアミノ基を表し、 X_1 及び X_2 は、各々独立して、アミ

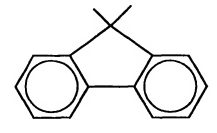
ノ基又は式 (b) で示される基を表し、

5

(b)

 Y_1 は $-SO_2$ -、-O-、 $-(S)_n$ -、 $-(CH_2)_n$ -、-CO-、-CONH-、式(a) で示される基のいずれか、

10



15

$$-0$$
 CH_3
 CH_3
 CH_3

20

-0

25

(a)

又は存在しない場合を示す。nは1又は2である。)

またイソシアナートと反応させ、ウレタン基を形成させるOH基含有化合物と してはOH基を有する化合物であれば何でもよいが、例えばフェノール、クレゾ ール、キシレノール、pーエチルフェノール、oーイソプロピルフェノール、レ 5 ゾルシン、pーtertーブチルフェノール、pーtertーオクチルフェノー ル、2-シクロヘキシルフェノール、2-アリルフェノール、4-インダノール、 チモール、2ーナフトール、pーニトロフェノール、oークロロフェノール、p ークロロフェノール、2、2ーピス(4ーヒドロキシフェニル)プロパン、2、 2ービス (ヒドロキシフェニル) ブタン、2, 2ービス (ヒドロキシフェニル) 10 ペンタン、2, 2ービス (ヒドロキシフェニル) ヘプタン、カテコール、3ーメ チルカテコール、3ーメトキシカテコール、ピロガロール、ヒドロキノン、メチ ルヒドロキノン、4ーフェニルフェノール、p, p´ーピフェノール、4ーク ミルフェノール、ビス(4ーヒドロキシフェニル)酢酸ブチル、ビス(4ーヒド ロキシフェニル) 酢酸ベンジル、ビス (4-ヒドロキシフェニル) スルホン、ビ 15 ス (3-メチルー4-ヒドロキシフェニル) スルホン、ビス (3, 5-ジメチル -4-ヒドロキシフェニル)スルホン、4-ヒドロキシフェニル-4´ーメチ ルフェニルスルホン、3-クロロー4-ヒドロキシフェニルー4 ´ーメチルフ ェニルスルホン、3、4ージヒドロキシフェニルー4~-メチルフェニルスル ホン、4-イソプロピルオキシフェニル-4⁻-ヒドロキシフェニルスルホン、 20 ビス(2ーアリルー4ーヒドロキシフェニル)スルホン、4ーヒドロキシフェニ ルー4´ーベンジルオキシフェニルスルホン、4ーイソプロピルフェニルー 4´ーヒドロキシフェニルスルホン、4ーヒドロキシー4´ーイソプロポキシ ジフェニルスルホン、ビス(2ーメチルー3ーtert-ブチルー4ーヒドロキ シフェニル)スルフィド、4,4´ージヒドロキシジフェニルエーテル、4, 25 4 - チオジフェノール、4,4 - ジヒドロキシベンゾフェノン、2,2-ビス (4-ヒドロキシフェニル) ヘキサフルオロプロパン、4、4 ´ージヒド

ロキシジフェニルメタン、3,3 -ジヒドロキシジフェニルアミン、ピス

(4-ヒドロキシー3-メチルフェニル) スルフィド、ビス (4-(2-ヒドロ

キシ) フェニル) スルホン、2,4-ジヒドロキシベンゾフェノン、2,2´,

WO 00/14058 PCT/JP99/04776

17

4.4 - ーテトラヒドロキシベンゾフェノン、サリチル酸フェニル、サリチル アニリド、4-ヒドロキシ安息香酸メチル、4-ヒドロキシ安息香酸ベンジル、 4-ヒドロキシ安息香酸(4^- ークロロベンジル)、1, 2-ビス(4^- -ヒ ドロキシ安息香酸) エチル、1,5-ビス(4´-ヒドロキシ安息香酸) ペン 5 チル、1、6-ビス(4´-ヒドロキシ安息香酸)へキシル、3-ヒドロキシ フタル酸ジメチル、没食子酸ステアリル、没食子酸ラウリル、没食子酸メチル、 4-メトキシフェノール、4-(ベンジルオキシ)フェノール、4-ヒドロキシ ベンズアルデヒド、4-n-オクチルオキシサリチル酸、4-n-ブチルオキシ サリチル酸、4-n-ペンチルオキシサリチル酸、3-n-ドデシルオキシサリ 10 チル酸、3-n-オクタノイルオキシサリチル酸、4-n-オクチルオキシカル ボニルアミノサリチル酸、4-n-オクタノイルオキシカルボニルアミノサリチ ル酸等のフェノール類が挙げられる。ただし、これらのフェノール類としてはア ミノ基を有するものは好ましくない。アミノ基はOH基よりもイソシアナト基と の反応性が高いのでアミノ基が先にイソシアナト基と反応し、目的とする化合物 15 を得ることが困難な場合がある。また、メタノール、エタノール、プロパノール、 ブタノール、ペンタノール、ヘキサノール、ヘプタノール、オクタノール、イソ プロパノール、イソブタノール、イソヘプタノール、2-エチル-1-ヘキサノ ール、1ーデカノール、2ーペンタノール、3ーヘキサノール、tertーブタ ノール、tert-アミルアルコール、メチルセロソルブ、ブチルセロソルブ、 20 メチルカルビトール、アリルアルコール、2-メチル-2-プロペン-1-オー ル、ベンジルアルコール、4ーピリジンメタノール、フェニルセロソルブ、フル フリルアルコール、シクロヘキサノール、シクロヘキシルメタノール、シクロペ ンタノール、2ークロロエタノール、1ークロロー3ーヒドロキシプロパン、グ リセリン、グリセロール等のアルコール類、ポリプロピレングリコール、ポリテ 25 トラメチレンエーテルグリコール、アジペート系ポリオール、エポキシ変成ポリ オール、ポリエーテルエステルポリオール、ポリカーボネートポリオール、ポリ カプロラクトンジオール、フェノール系ポリオール、アミン変成ポリオール等の ポリエーテル系ポリオール類、エチレングリコール、ジエチレングリコール、1, 3ープロパンジオール、1,2ープロパンジオール、プロピレングリコール、ジ

プロピレングリコール、1, 4ーブタンジオール、1, 5ーペンタンジオール、
1, 6ーヘキサンジオール、1, 6ーヘキサングリコール、1, 9ーノナンジオール、アクリルポリオール、フッ素ポリオール、ポリブタジエンポリオール、ポリヒドロキシポリオール、トリメチロールプロパン、トリメチロールエタン、ヘ5キサントリオール、リン酸、ネオペンチルグリコール、ペンタエリスリトール、ヒマシ油系ポリオール、ポリマーポリオール、メチルペンタンジオール、含ハロゲンポリオール、含リンポリオール、エチレンジアミン、αーメチルグルコシド、ソルビトール、シュークローズ等のポリオール類が挙げられる。

本発明の第2に係る式(I)~(VI)のウレアウレタン化合物も全く新規 10 な化合物である。この新規化合物は、例えば、熱、圧力などの記録エネルギーを 用いた記録材料に有用である。

本発明の第2に係る式(I)のウレアウレタン化合物は製法に限定はないが例 えば下記一般式(IX)のOH基含有化合物と下記一般式(X)のイソシアナー ト化合物及び下記一般式(XI)のアミン化合物とを、例えば下記反応式(A) 15 にしたがって反応させることにより得ることができる。

$$X$$
-OH (IX)

$$Z-NH_2$$
 (x 1)

25 (式中、X及びZは各々独立に芳香族化合物残基Yは複素環化合物残基Yは脂肪族化合物残基を表し、各残基は置換基を有していてもよい。 Y_0 は、トリレン基、キシリレン基、ナフチレン基、ヘキサメチレン基、及び $-\phi-CH_2-\phi-$ 基からなる群から選ばれる一つを表し、 $-\phi-$ はフェニレン基を示す。)

なお、本発明でいう脂肪族とは脂環式も含むものとする。

25

$$X-OH + OCN-Y_0-NCO \longrightarrow X-O-\ddot{C}N-Y_0-NCO$$

$$X-O-\ddot{C}N-Y_0-NCO + Z-NH_2 \longrightarrow X-O-\ddot{C}N-Y_0-N-\ddot{C}-N-Z$$
5

本発明の第2に係る式(II)のウレアウレタン化合物は、製法に限定はないが、例えば一般式(IX)のOH基含有化合物と下記一般式(XII)のイソシアナート化合物及び水とを、例えば下記反応式(B)にしたがって反応させることにより得ることができる。

$$OCN-Y-NCO$$
 (X I I)

(式中、Yは、芳香族化合物残基又は複素環化合物残基又は脂肪族化合物残基を 15 表す。また、各残基は置換基を有していてもよい。)

$$X-OH + OCN-Y-NCO \longrightarrow X-O-C-N-Y-NCO$$

$$2\left(X-O-C-N-Y-NCO\right) + H_{2}O \longrightarrow X-O-C-N-Y-N-C-N-Y-N-C-O-X$$
20
(B)

本発明の第2に係る式(III)のウレアウレタン化合物は、製法に限定はないが、例えば一般式(IX)のOH基含有化合物と一般式(XII)のイソシアナート化合物及び下記一般式(XIII)のアミン化合物とを、例えば下記反応式(C)又は(D)にしたがって反応させることにより得ることができる。

$$\alpha - \left(NH_2 \right)_{D}$$
 (X I I I)

(式中、αは2価以上の価数を有する残基を表し、nは2以上の整数を表す。)

$$X-OH + OCN-Y-NCO \longrightarrow X-O-\overset{O}{C}N-Y-NCO$$

$$= n \left(X-O-\overset{O}{C}N-Y-NCO\right) + \alpha - (NH_2)_n \longrightarrow \left(X-O-\overset{O}{C}-N-Y-N-\overset{O}{C}-N-Y-N-\overset{O}{C}-N-Y-N-\overset{O}{C}-N-Y-N-\overset{O}{C}-N-Y-N-\overset{O}{C}-N-Y-N-\overset{O}{C}-N-Y-N-\overset{O}{C}-N-Y-N-\overset{O}{C}-N-Y-NCO}\right)_n$$

$$= \alpha - \left(N-\overset{O}{C}N-Y-NCO\right)_n + n \left(X-OH\right)_n$$

$$= \left(X-O-\overset{O}{C}-N-Y-N-\overset{O}{C}-N-Y-N-\overset{O}{C}-N-\overset{O}{C}-N-Y-N-\overset{O}{C}-N-\overset{C$$

15 (D)

本発明の第2に係る式(IV)のウレアウレタン化合物は、製法に限定はないが、例えば一般式(XI)のアミン化合物と一般式(XII)のイソシアナート化合物及び下記一般式(XIV)のOH基含有化合物とを、例えば下記反応式(E)又は(F)にしたがって反応させることにより得ることができる。

 β (X I V)

(式中、βは2価以上の価数を有する残基を表し、nは2以上の整数を表す。)

$$Z-NH_2+OCN-Y-NCO$$
 \longrightarrow $Z-N-\ddot{C}N-Y-NCO$

$$\beta$$
 (OH)_n + n (OCN-Y-NCO) \rightarrow β (OCN-Y-NCO)_n

$$\beta \leftarrow \left(\begin{array}{c} O \\ O - \ddot{C} \cdot N - Y - NCO \end{array} \right)_{n} + n \left(\begin{array}{c} Z - NH_{2} \end{array} \right)$$

$$\rightarrow \left(\begin{array}{c} O \\ Z - N - \ddot{C} - N - Y - N - \ddot{C} - O \end{array} \right)_{n} \beta$$
(F)

10 上記式(I)~(IV)で表されるウレアウレタン化合物を合成するときに 用いることができる一般式(IX)~(XIV)の化合物についてさらに詳しく 述べる。

一般式(IX)で表されるOH基含有化合物としては、OH基を一つ以上持つ 化合物であれば特に制限はないが、例えばフェノール、クレゾール、キシレノー 15 ル、p-エチルフェノール、p-イソプロピルフェノール、レゾルシン、ptert-ブチルフェノール、p-tert-オクチルフェノール、2-シクロ ヘキシルフェノール、2-アリルフェノール、4-インダノール、チモール、2 ーナフトール、pーニトロフェノール、oークロロフェノール、pークロロフェ ノール、4-フェニルフェノール、4-ヒドロキシフェニル-4´-メチルフ ェニルスルホン、3-クロロー4-ヒドロキシフェニルー4 - ーメチルフェニ 20 ルスルホン、4-イソプロピルフェニル-4´-ヒドロキシフェニルスルホン、 4-イソプロピルオキシフェニル-4´-ヒドロキシフェニルスルホン、4-ヒドロキシフェニルー4~ーベンジルオキシフェニルスルホン、4ーイソプロ ピルフェニルー4 ´ーヒドロキシフェニルスルホン、4ーヒドロキシー4 ´ー 25 イソプロポキシジフェニルスルホン、サリチル酸フェニル、サリチルアニリド、 4-ヒドロキシ安息香酸メチル、4-ヒドロキシ安息香酸ベンジル、4-ヒドロ キシ安息香酸 $(4^- - 7)$ ロロベンジル)、1、2 ービス $(4^- - 1)$ になっている 息香酸) エチル、1、5ービス (4´ーヒドロキシ安息香酸) ペンチル、1、 6-ビス (4´ーヒドロキシ安息香酸) ヘキシル、3-ヒドロキシフタル酸ジ

メチル、4-メトキシフェノール、4-(ベンジルオキシ)フェノール、4-ヒ ドロキシベンズアルデヒド、4-n-オクチルオキシサリチル酸、4-n-ブチ ルオキシサリチル酸、4-n-ペンチルオキシサリチル酸、3-n-ドデシルオ キシサリチル酸、3-n-オクタノイルオキシサリチル酸、4-n-オクチルオ 5 キシカルボニルアミノサリチル酸、4-n-オクタノイルオキシカルボニルアミ ノサリチル酸等のモノフェノール類が挙げられる。また2、2ービス(4ーヒド ロキシフェニル)プロパン、2,2-ビス(ヒドロキシフェニル)ブタン、2, **2ービス(ヒドロキシフェニル)ペンタン、2, 2ービス(ヒドロキシフェニ** ル) ヘプタン、カテコール、3ーメチルカテコール、3ーメトキシカテコール、 10 ピロガロール、ヒドロキノン、メチルヒドロキノン、4-フェニルフェノール、 4.4 ^ ーピフェノール、4 ークミルフェノール、ピス(4 ーヒドロキシフェ ニル) 酢酸ブチル、ビス (4-ヒドロキシフェニル) 酢酸ベンジル、ビス (4-ヒドロキシフェニル)スルホン、ビス(3-メチル-4-ヒドロキシフェニル) スルホン、ビス(3,5-ジメチル-4-ヒドロキシフェニル)スルホン、3, 15 4-ジヒドロキシフェニルー4´メチルフェニルスルホン、ピス(2-アリル -4-ヒドロキシフェニル) スルホン、ビス (2-メチル-3-tert-ブチ ルー4ーヒドロキシフェニル) スルフィド、4,4´ージヒドロキシジフェニ ルエーテル、4,4~-チオジフェノール、4,4~-ジヒドロキシベンゾフ ェノン、2. 2ービス(4ーヒドロキシフェニル)へキサフルオロプロパン、4, 20 4 ~ -ジヒドロキシジフェニルメタン、3、3 ~ -ジヒドロキシジフェニルア ミン、ビス(4-ヒドロキシ-3-メチルフェニル)スルフィド等のジフェノー ル類も挙げられる。ただし、これらのOH基含有化合物としてはアミノ基を有す るものは好ましくない。アミノ基が共存するとOH基よりもイソシアナト基との 反応性が高いのでアミノ基が先にイソシアナト基と反応し、目的とする化合物を 25 得ることが困難な場合がある。またメタノール、エタノール、プロパノール、ブ タノール、ペンタノール、ヘキサノール、ヘプタノール、オクタノール、イソプ ロパノール、イソブタノール、イソペンタノール、2-エチル-1-ヘキサノー ル、1-デカノール、2-ペンタノール、3-ヘキサノール、tert-ブタノ

ール、tertーアミルアルコール、メチルセロソルブ、ブチルセロソルブ、メ

チルカルビトール、アリルアルコール、2-メチル-2-プロペン-1-オール、 ベンジルアルコール、4ーピリジンメタノール、フェニルセロソルブ、フルフリ ルアルコール、シクロヘキサノール、シクロヘキシルメタノール、シクロペンタ ノール、2ークロロエタノール、1ークロロー3ーヒドロキシプロパン、グリセ リン、グリセロール等のモノアルコール類も挙げられる。またポリプロピレング リコール、ポリテトラメチレンエーテルグリコール、アジペート系ポリオール、 エポキシ変成ポリオール、ポリエーテルエステルポリオールポリカーボネートポ リオール、ポリカプロラクトンジオール、フェノール系ポリオール、アミン変成 ポリオール等のポリエーテル系ポリオール類、エチレングリコール、ジエチレン 10 グリコール、1, 3ープロパンジオール、1, 2ープロパンジオール、プロピレ ングリコール、ジプロピレングリコール、1,4-ブタンジオール、1,5-ペ ンタンジオール、1,6-ヘキサンジオール、1,6-ヘキサングリコール、1. 9ーノナンジオール、アクリルポリオール、フッ素ポリオール、ポリブタジエン ポリオール、ポリヒドロキシポリオール、トリメチロールプロパン、トリメチロ 15 ールエタン、ヘキサントリオール、リン酸、ネオペンチルグリコール、ペンタエ リスリトール、ヒマシ油系ポリオール、ポリマーポリオール、メチルペンタンジ オール、含ハロゲンポリオール、含リンポリオール、エチレンジアミン、αーメ チルグルコシド、ソルビトール、シュークローズ等のポリオール類でもよい。こ

20 一般式(X)のイソシアナート化合物としては、2,4ートルエンジイソシアナート、2,6ートルエンジイソシアナート、ジフェニルメタンジイソシアナート、ヘキサメチレンジイソシアナート、1,5ーナフチレンジイソシアナート、メタキシリレンジイソシアナート等が挙げられる。これらのうち、トルエンジイソシアナート類が好ましい。

れらのうち、好ましくはモノフェノール類が用いられる。

25 また、一般式 (X I I) のイソシアナート化合物としては、イソシアナト基を 2つ以上持つものであれば他に特に制限はないが、例えばパラフェニレンジイソ シアナート、2, 5ージメトキシベンゼン-1, 4ージイソシアナート、2, 4ートルエンジイソシアナート、2, 6ートルエンジイソシアナート、ジフェニル メタンジイソシアナート、0ートリジンジイソシアナート、1, 5ーナフチレン

WO 00/14058

ジイソシアナート、ジアニシジンジイソシアナート、9-エチルカルバゾール-3.6-ジイソシアナート、3.3´ージメチルー4.4´ージフェニルメタ ンジイソシアナート、ヘキサメチレンジイソシアナート、イソホロンジイソシア ナート、トリフェニルメタントリイソシアナート、トリス(4 ーフェニルイソシ 5 アナート) チオホスファート、4, 4´, 4´´ートリイソシアナト-2.5 ージメトキシトリフェニルアミン、4、4´,4´,-トリイソシアナトトリ フェニルアミン、メタキシリレンジイソシアナート、リジンジイソシアナート、 ダイマー酸ジイソシアナート、イソプロピリデンビスー4ーシクロヘキシルイソ シアナート、ジシクロヘキシルメタンジイソシアナート、メチルシクロヘキサン 10 ジイソシアナート等が挙げられる。またジイソシアナートの2量体、例えばトル エンジイソシアナートの2量体であるN、N´ー (4、4´ージメチルー3、 3 ´ージフェニルジイソシアナート)ウレトジオン(商品名デスモジュールT T) や3量体、例えば4、4´、4´´ートリメチルー3、3´、3´´ート リイソシアナトー2、4、6ートリフェニルシアヌレート等でもよい。またトル 15 エンジイソシアナート、ジフェニルメタンジイソシアナート等の水アダクトイソ シアナート、例えば、1,3ービス(3ーイソシアナトー4ーメチルフェニル) ウレアやポリオールアダクト、例えばトルエンジイソシアナートのトリメチロー ルプロパンアダクト(商品名デスモジュールL)やアミンアダクト体等でもよい。 また特開平10-76757及び特開平10-95171の明細書に記載のイソ 20 シアナート化合物及びイソシアナートアダクト体化合物のうち、イソシアナト基 が2以上存在するものでもよい。特に好ましい例としてトルエンジイソシアナー トを挙げることができる。

一般式 (X I) のアミン化合物としてはアミノ基を一つ以上持つ化合物であれば他に特に制限はないが、例えばアニリン、oートルイジン、mートルイジン、25 pートルイジン、oーアニシジン、pーアニシジン、pーフェネチジン、2, 4 ージメトキシアニリン、2, 5ージメトキシアニリン、3, 4ージメトキシアニリン、pーアミノアセトアニリド、pーアミノ安息香酸、oーアミノフェノール、mーアミノフェノール、pーアミノフェノール、2, 3ーキシリジン、2, 4ーキシリジン、3, 4ーキシリジン、2, 6ーキシリジン、4ーアミノベンゾニト

WO 00/14058

リル、アントラニル酸、p-クレシジン、2,5-ジクロロアニリン、2,6-ジクロロアニリン、3、4ージクロロアニリン、3,5ージクロロアニリン、2, 4. 5-トリクロロアニリン、α-ナフチルアミン、アミノアントラセン、o-エチルアニリン、oークロロアニリン、mークロロアニリン、pークロロアニリ 5 ン、p-アミノ安息香酸メチル、p-アミノ安息香酸エチル、p-アミノ安息香 酸nープロピル、pーアミノ安息香酸イソプロピル、pーアミノ安息香酸ブチル、 pーアミノ安息香酸ドデシル、pーアミノ安息香酸ベンジル、oーアミノベンゾ フェノン、mーアミノアセトフェノン、pーアミノアセトフェノン、mーアミノ ベンズアミド、oーアミノベンズアミド、pーアミノベンズアミド、pーアミノ 10 - N-メチルベンズアミド、3-アミノ-4-メチルベンズアミド、3-アミノ -4-メトキシベンズアミド、3-アミノ-4-クロロベンズアミド、p-(N ーフェニルカルバモイル) アニリン、p-[N-(4-クロロフェニル) カルバ モイル) アニリン、p-【N-(4-アミノフェニル) カルバモイル] アニリン、 2-メトキシー5- (N-フェニルカルバモイル) アニリン、2-メトキシー5 15 - [N-(2´-メチル-3´-クロロフェニル) カルバモイル] アニリン、 2-メトキシ-5- [N-(2´-クロロフェニル) カルバモイル] アニリン、 5-アセチルアミノー2-メトキシアニリン、4-アセチルアミノアニリン、2 ーメトキシー4ー(N-ベンゾイルアミノ)-5-メチルアニリン、4-スルフ **ァモイルアニリン、3-スルファモイルアニリン、2-(N-エチル-N-フェ** 20 ニルアミノスルホニル)アニリン、4-ジメチルアミノスルホニルアニリン、4 ジエチルアミノスルホニルアニリン、スルファチアゾール、4ーアミノジフェ ニルスルホン、2-クロロ-5-N-フェニルスルファモイルアニリン、2-メ トキシ-5-N, N-ジエチルスルファモイルアニリン、2, 5-ジメトキシー 4-N-フェニルスルファモイルアニリン、2-メトキシ-5-ベンジルスルホ 25 ニルアニリン、2-フェノキシスルホニルアニリン、2-(2´-クロロフェ ノキシ)スルホニルアニリン、3-アニリノスルホニルー4-メチルアニリン、 o-クロローp-ニトロアニリン、o-ニトロ-p-クロロアニリン、2,6-ジクロロー4ーニトロアニリン、5ークロロー2ーニトロアニリン、2ーアミノ

-4-クロロフェノール、oーニトロアニリン、mーニトロアニリン、pーニト

ロアニリン、2-メチルー4-ニトロアニリン、m-ニトローp-トルイジン、 2-アミノー5-ニトロベンゾニトリル、スルファニル酸、メタニル酸、4B酸、 C酸、2B酸、p-フルオロアニリン、o-フルオロアニリン、3-クロロー4 ーフルオロアニリン、2,4ージフルオロアニリン、2,3,4ートリフルオロ 5 アニリン、m-アミノベンゾトリフルオリド、2-アミノ-3-プロモ-5-ニ トロベンソニトリル等の芳香族モノアミン類、4,4~-ジアミノー3.3~ ージエチルジフェニルメタン、4, 4´ージアミノベンズアニリド、3, 5-ジアミノクロロベンゼン、ジアミノジフェニルエーテル、3,3~-ジクロロ -4.4^{-1} 10 アミノジフェニルメタン、トリジンベース、ジアニシジン、ビス〔4- (m-ア ミノフェノキシ)フェニル]スルホン、ビス [4-(p-アミノフェノキシ)フ ェニル] スルホン、ビス [3-メチル-4- (p-アミノフェノキシ) フェニ ル] スルホン、3、3´ージメトキシー4、4´ージアミノビフェニル、3、 **3´ージメチルー4、4´ージアミノビフェニル、2,2´ージクロロー4,** 15 4´ージアミノー5, 5´ージメトキシビフェニル、2, 2´, 5, 5´ーテ トラクロロー4、4´ージアミノビフェニル、オルソートリジンスルホン、2、 4´ージアミノビフェニル、2,2´ージアミノビフェニル、4,4´ージア ミノビフェニル、2,2´ージクロロー4,4´ージアミノビフェニル、3, 3 - ジクロロ - 4, 4 - ジアミノビフェニル、2, <math>2 - ジメチル - 4, 20 4 ´ージアミノビフェニル、4, 4 ´ーチオジアニリン、2, 2 ´ージチオジ アニリン、4,4~-ジチオジアニリン、4,4~-ジアミノジフェニルエー テル、3, 3´ージアミノジフェニルエーテル、3, 4´ージアミノジフェニ ルエーテル、4,4 ~ ージアミノジフェニルメタン、3,4 ~ ージアミノジフ ェニルメタン、ビス(3ーアミノー4ークロロフェニル)スルホン、ビス(3, 25 4-ジアミノフェニル) スルホン、4,4 - ジアミノジフェニルスルホン、 3.3 - ジアミノジフェニルスルホン、3,4 - ジアミノジフェニルスル

ホン、3、3 ~ -ジアミノジフェニルメタン、4、4 ~ -ジアミノジフェニル

アミン、4,4´ーエチレンジアニリン、4,4´ージアミノー2,2´ージ

メチルジベンジル、3、3´ージアミノベンゾフェノン、4、4´ージアミノ

ベンゾフェノン、1,4-ピス(4-アミノフェノキシ)ベンゼン、1,3-ピ ス (4-アミノフェノキシ) ベンゼン、1、3-ビス (3-アミノフェノキシ) ベンゼン、9, 9ーピス(4ーアミノフェニル)フルオレン、2, 2ーピス(4 ーアミノフェノキシフェニル)プロパン、4,4´ーピス(4ーアミノフェノ 5 キシ)ジフェニル、ジアニシジン、3,3⁻ージクロロベンジジン等の芳香族 ジアミン類などが挙げられる。さらに3-アミノー1,2,4-トリアゾール、 2-アミノピリジン、3-アミノピリジン、4-アミノピリジン、α-アミノー ε-カプロラクタム、アセトグアナミン、2,4-ジアミノー6-[2´ーメ チルイミダゾリルー(1)] エチルーSートリアジン、2,3-ジアミノピリジ 10 ν , 2, 5 - $\sqrt{2}$ + $\sqrt{2}$ +-4-メチルピペラジン、1-(2-アミノエチル)ピペラジン、ビス(アミノ プロピル) ピペラジン、N-(3-アミノプロピル) モルホリン等の複素環化合 物アミン類、メチルアミン、エチルアミン、ステアリルアミン、アリルアミン、 イソプロピルアミン、2-エチルヘキシルアミン、エタノールアミン、3-(2 **15 -エチルヘキシルオキシ) プロピルアミン、3-エトキシプロピルアミン、3-**(ジエチルアミノ) プロピルアミン、3-(ジブチルアミノ) プロピルアミン、 tーブチルアミン、プロピルアミン、3 – (メチルアミノ) プロピルアミン、3 (ジメチルアミノ)プロピルアミン、3-メトキシプロピルアミン、メチルヒ ドラジン、1-メチルブチルアミン、メタンジアミン、1,4-ジアミノブタン、 20 シクロヘキサンメチルアミン、シクロヘキシルアミン、4-メチルシクロヘキシ ルアミン、2-プロモエチルアミン、2-メトキシエチルアミン、2-エトキシ メチルアミン、2-アミノ-1-プロパノール、2-アミノブタノール、3-ア ミノー1,2-プロパンジオール、1,3-ジアミノ-2-ヒドロキシプロパン、 2-アミノエタンチオール、エチレンジアミン、ジエチレントリアミン、ヘキサ 25 メチレンジアミン等の脂肪族アミン類等が挙げられる。これらのうち、好ましく

は芳香族モノアミン類が用いられる。

28

クロロベンゼン、ジアミノジフェニルエーテル、3,3~ージクロロー4,

 4^{-} ジアミノジフェニルメタン、3, 3^{-} -ジメチルー4, 4^{-} -ジアミノジフェニルメタン、トリジンベース、ジアニシジン、ピス [4-(m-r)] フェニル [4-(p-r)] フェニル [4-(p-r)] フェニ

- 5 ル) スルホン、ビス [3-メチルー4-(p-アミノフェノキシ) フェニル] スルホン、3,3´ージメトキシー4,4´ージアミノビフェニル、3,3´ージメチルー4,4´ージアミノビフェニル、2,2´ージクロロー4,4´ージアミノー5,5´ージメトキシビフェニル、2,2´,5,5´ーテトラクロロー4,4´ージアミノビフェニル、オルソートリジンスルホン、2,4´
- 10 ージアミノビフェニル、2, 2´ージアミノビフェニル、4, 4´ージアミノビフェニル、2, 2´ージクロロー4, 4´ージアミノビフェニル、3, 3´ージクロロー4, 4´ージアミノビフェニル、2, 2´ージメチルー4, 4´ージアミノビフェニル、4, 4´ーチオジアニリン、2, 2´ージチオジアニリン、4, 4´ージチオジアニリン、4, 4´ージアミノジフェニルエーテル、
- 15 3, 3 ´ージアミノジフェニルエーテル、3, 4 ´ージアミノジフェニルエーテル、4, 4 ´ージアミノジフェニルメタン、3, 4 ´ージアミノジフェニルメタン、ピス(3ーアミノー4ークロロフェニル)スルホン、ピス(3, 4ージアミノフェニル)スルホン、4, 4 ´ージアミノジフェニルスルホン、3, 3 ´ージアミノジフェニルスルホン、3, 4 ´ージアミノジフェニルスルホン、
- 20 3, 3´ージアミノジフェニルメタン、4, 4´ージアミノジフェニルアミン、4, 4´ーエチレンジアニリン、4, 4´ジアミノー2, 2´ージメチルジベンジル、3, 3´ージアミノベンゾフェノン、4, 4´ージアミノベンゾフェノン、1, 4ービス(4ーアミノフェノキシ)ベンゼン、1, 3ービス(4ーアミノフェノキシ)ベンゼン、1, 3ービス(3ーアミノフェノキシ)ベンゼン、
- 25 9, 9ービス (4ーアミノフェニル) フルオレン、2, 2ービス (4ーアミノフェノキシフェニル) プロパン、4, 4´ービス (4ーアミノフェノキシ) ジフェニル、ジアニシジン、3, 3´ージクロロベンジジン、トリジンベース、oーフェニレンジアミン、mーフェニレンジアミン、pーフェニレンジアミン等の 芳香族アミン類などが挙げられる。さらに上記アミン化合物の中でも特に下記式

15

(VIII) の如き少なくとも2個のアミノ基を有するアニリン誘導体が好ましい。

(VIIIV)

(式中、 R_1 、 R_2 、 R_3 及び R_4 は、各々独立して、水素、ハロゲン、アルキ 10 ル基、アルコシキ基又はアミノ基を表し、 X_1 及び X_2 はアミノ基又は式(b)で示される基を表し、

 Y_1 は $-SO_2$ -、-O-、 $-(S)_n$ -、 $-(CH_2)_n$ -、-CO-、-CONH-、式(a) で示される基のいずれか、

又は存在しない場合を示す。nは1又は2である。)

また一般式 (XIV) のOH基含有化合物としてはOH基を2つ以上持つ化合 25 物であれば特に制限はないが、例えば2,2ービス (4ーヒドロキシフェニル) プロパン、2,2ービス (ヒドロキシフェニル) ブタン、2,2ービス (ヒドロキシフェニル) ペンタン、2,2ービス (ヒドロキシフェニル) ペプタン、カテコール、3ーメチルカテコール、3ーメトキシカテコール、ピロガロール、ヒドロキノン、メチルヒドロキノン、p,p⁻ービフェノール、ビス (4ーヒドロ

31

キシフェニル) 酢酸ブチル、ビス (4-ヒドロキシフェニル) 酢酸ベンジル、ビ ス (4-ヒドロキシフェニル) スルホン、ピス (3-メチルー4-ヒドロキシフ ェニル)スルホン、ビス(3,5-ジメチル-4-ヒドロキシフェニル)スルホ ン、3、4ージヒドロキシフェニルー4~ーメチルフェニルスルホン、ピス - (2ーアリルー4ーヒドロキシフェニル) スルホン、ビス (2ーメチルー3ー t ertーブチルー4ーヒドロキシフェニル)スルフィド、4.4´ージヒドロ キシジフェニルエーテル、4、4´ーチオジフェノール、4、4´ージヒドロ キシベンゾフェノン、2、2-ビス(4-ヒドロキシフェニル)へキサフルオロ プロパン、4,4´ージヒドロキシジフェニルメタン、3,3´ージヒドロキ 10 シジフェニルアミン、ビス (4-ヒドロキシ-3-メチルフェニル) スルフィド 等のジフェノール類が挙げられる。ただし、これらのジフェノール類としてアミ ノ基を有するものは好ましくない。アミノ基はOH基よりもイソシアナト基との 反応性が高いのでアミノ基が先にイソシアナト基と反応し、目的とする化合物を 得ることが困難な場合がある。またポリプロピレングリコール、ポリテトラメチ 15 レンエーテルグリコール、アジペート系ポリオール、エポキシ変成ポリオール、 ポリエーテルエステルポリオールポリカーボネートポリオール、ポリカプロラク トンジオール、フェノール系ポリオール、アミン変成ポリオール等のポリエーテ ル系ポリオール類、エチレングリコール、ジエチレングリコール、1.3-プロ パンジオール、1, 2ープロパンジオール、プロピレングリコール、ジプロピレ **20** ングリコール、1, 4ーブタンジオール、1, 5ーペンタンジオール、1, 6ー ヘキサンジオール、1,6-ヘキサングリコール、1,9-ノナンジオール、ア クリルポリオール、フッ素ポリオール、ポリブタジエンポリオール、ポリヒドロ キシポリオール、トリメチロールプロパン、トリメチロールエタン、ヘキサント リオール、リン酸、ネオペンチルグリコール、ペンタエリスリトール、ヒマシ油 25 系ポリオール、ポリマーポリオール、メチルペンタンジオール、含ハロゲンポリ オール、含リンポリオール、エチレンジアミン、αーメチルグルコシド、ソルビ トール、シュークローズ等のポリオール類が挙げられる。

本発明の第2に係る式(V)のウレアウレタン化合物は、製法に限定はないが、 例えばモノフェノール化合物と芳香族ジイソシアナート化合物及び下記一般式 (XV) のジアミン化合物とを、例えば下記反応式(G) 又は(H) にしたがって反応させることにより得ることができる。

$$_{5}$$
 $H_{2}N$ $\frac{1}{U}$ γ $\frac{1}{U}$ NH_{2} (XV)

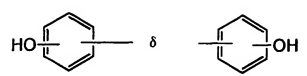
(式中、ベンゼン環の水素原子は芳香族化合物残基又は脂肪族化合物残基又は複素環化合物残基により置換されていてもよい。また、各残基は置換基を有してい てもよい。 γ は $-SO_2-$ 、-O-、- (S) $_n-$ 、- (CH $_2$) $_n-$ 、- (CO $_2-$ (CO $_3-$ (

又は存在しない場合を示す。nは1又は2である。)

20

(H)

25 本発明の第2に係る式 (VI)のウレアウレタン化合物は、製法に限定はないが、例えばアニリン誘導体と芳香族ジイソシアナート化合物及び下記一般式 (XVI) のジヒドロキシ化合物とを、例えば下記反応式 (J) 又は (K) にしたがって反応させることにより得ることができる。



(X V I)

5 (式中、ベンゼン環の水素原子は芳香族化合物残基又は脂肪族化合物残基又は複素環化合物残基により置換されていてもよい。また、各残基は置換基を有していてもよい。 δ は一 SO_2 ー、-Oー、-(S) $_n$ ー、-(CH_2) $_n$ ー、-COー、-CONHー、-NHー、-CH($COOR_1$)ー、-C(CF_3) $_2$ ー、-CR $_2$ R $_3$ ーのいずれか又は存在しない場合を示す。 R_1 、 R_2 及び R_3 は各々独立してアルキル基を表し、nは1又は2である。)

20 (J)

(K)

本発明の第2に係る式 (V) 及び (VI)のウレアウレタン化合物を合成する 15 ときに用いることができる化合物について以下で詳しく説明する。

式(V)のウレアウレタン化合物を合成する時に用いることができるモノフェ ノール化合物としては、ベンゼン環に一つOH基が存在する化合物であれば特に 制限はないが、例えばフェノール、クレゾール、キシレノール、pーエチルフェ ノール、οーイソプロピルフェノール、レゾルシン、pーtertーブチルフェ ノール、p-tert-オクチルフェノール、2-シクロヘキシルフェノール、 20 2-アリルフェノール、4-インダノール、チモール、2-ナフトール、p-ニ トロフェノール、oークロロフェノール、pークロロフェノール、4ーフェニル フェノール、4ーヒドロキシフェニルー4´ーメチルフェニルスルホン、3ー クロロー4ーヒドロキシフェニルー4´ーメチルフェニルスルホン、4ーイソ プロピルフェニルー4´ーヒドロキシフェニルスルホン、4ーイソプロピルオ 25 キシフェニルー4´ーヒドロキシフェニルスルホン、4ーヒドロキシフェニル -4⁻-ベンジルオキシフェニルスルホン、4-イソプロピルフェニル-4⁻ ーヒドロキシフェニルスルホン、4ーヒドロキシー4 ´ーイソプロポキシジフ ェニルスルホン、サリチル酸フェニル、サリチルアニリド、4ーヒドロキシ安息 香酸メチル、4ーヒドロキシ安息香酸ベンジル、4ーヒドロキシ安息香酸 (4´ークロロベンジル)、3ーヒドロキシフタル酸ジメチル、4ーメトキシフェノール、4ー (ベンジルオキシ)フェノール、4ーヒドロキシベンズアルデヒド、4ーnーオクチルオキシサリチル酸、4ーnープチルオキシサリチル酸、4ーnーペンチルオキシサリチル酸、3ーnードデシルオキシサリチル酸、3ー

5 4-n-ペンチルオキシサリチル酸、3-n-ドデシルオキシサリチル酸、3-n-オクタノイルオキシサリチル酸、4-n-オクチルオキシカルボニルアミノサリチル酸、4-n-オクタノイルオキシカルボニルアミノサリチル酸等のフェノール類が挙げられる。ただし、これらのフェノール類としてはアミノ基を有するものは好ましくない。アミノ基はOH基よりもイソシアナト基との反応性が高いのでアミノ基が先にイソシアナト基と反応し、目的とする化合物を得ることが困難な場合がある。

また式(V)、(VI)のウレアウレタン化合物を合成する時に用いることができる芳香族ジイソシアナート化合物としては、ベンゼン環に結合したイソシアナト基を2つ有する芳香族ジイソシアナートであれば他に特に制限はないが、

- 15 例えばパラフェニレンジイソシアナート、2,5-ジメトキシベンゼン-1,4
 ージイソシアナート、2,4-トルエンジイソシアナート、2,6-トルエンジ
 イソシアナート等が挙げられる。特に好ましい例としてトルエンジイソシアナート類を挙げることができる。トルエンジイソシアナート類としては、2,4-トルエンジイソシアナートが好ましいが、この他に2,4-トルエンジイソシアナ
 -トと2,6-トルエンジイソシアナートの混合物が一般に市販されており、安
 - 価に入手することが可能であるがこれでもよい。これらのトルエンジイソシアナート異性体混合物は常温で液体である。

また式(V)のウレアウレタン化合物を合成する時に用いることができる一般 式(XV)のジアミン化合物としては、例えば4,4 ´ージアミノー3,3 ´ 25 ージエチルジフェニルメタン、4,4 ´ージアミノベンズアニリド、3,5 ー ジアミノクロロベンゼン、ジアミノジフェニルエーテル、3,3 ´ージクロロ

ジアミノクロロベンゼン、ジアミノジフェニルエーテル、3, 3 $^{\prime}$ - ジクロロー4, 4 $^{\prime}$ - ジアミノジフェニルメタン、3, 3 $^{\prime}$ - ジメチルー4, 4 $^{\prime}$ - ジアミノジフェニルメタン、トリジンベース、ジアニシジン、ビス [4-(m-r)] [4-(m-r)] [4-(m-r)] [4-(m-r)] [4-(m-r)] [4-(m-r)] [4-(m-r)] [4-(m-r)]

などが挙げられる。

ェニル] スルホン、ビス [3-メチル-4- (p-アミノフェノキシ) フェニ ル] スルホン、3,3 ージメトキシー4,4 ージアミノビフェニル、3, 3^{-3} 4´ージアミノー5、5´ジメトキシピフェニル、2、2´、5、5´ーテト 5 ラクロロー4、4 ~ -ジアミノビフェニル、オルソートリジンスルホン、2、 4 ~ -ジアミノビフェニル、2, 2 ~ -ジアミノビフェニル、4, 4 ~ -ジア ミノピフェニル、2,2´ージクロロー4,4´ージアミノピフェニル、3, 4´ージアミノビフェニル、4、4´チオジアニリン、2、2´ージチオジア 10 ニリン、4,4′ージチオジアニリン、4,4′ージアミノジフェニルエーテ ル、3、3´ージアミノジフェニルエーテル、3、4´ージアミノジフェニル エーテル、4.4~-ジアミノジフェニルメタン、3.4~-ジアミノジフェ ニルメタン、ビス(3-アミノー4-クロロフェニル)スルホン、ビス(3,4 ージアミノフェニル)スルホン、4,4´ージアミノジフェニルスルホン、3, 15 3 - ジアミノジフェニルスルホン、3,4 - ジアミノジフェニルスルホン、 3.3 - ジアミノジフェニルメタン、4.4 - ジアミノジフェニルアミン、 4.4 - エチレンジアニリン、4.4 ジアミノー2.2 ージメチルジベ ンジル、3, 3 ~ ージアミノベンゾフェノン、4, 4 ~ ージアミノベンゾフェ ノン、1、4ービス(4ーアミノフェノキシ)ベンゼン、1、3ービス(4ーア **20** ミノフェノキシ) ベンゼン、1、3ービス (3ーアミノフェノキシ) ベンゼン、 9, 9-ビス (4-アミノフェニル) フルオレン、2, 2-ビス (4-アミノフ ェノキシフェニル) プロパン、4、4 ´ービス(4ーアミノフェノキシ) ジフ ェニル、ジアニシジン、3、3 ~ -ジクロロベンジジン等の芳香族ジアミン類

25 また式(VI)のウレアウレタン化合物を合成するときに用いることができる アニリン誘導体としては、アミノ基をベンゼン環に一つ持つアニリン化合物であれば他に特に制限はないが、例えばアニリン、oートルイジン、mートルイジン、 pートルイジン、oーアニシジン、pーアニシジン、pーフェネチジン、N, N ージメチルーpーフェニレンジアミン、N, Nージエチルーpーフェニレンジア

ミン、2.4-ジメトキシアニリン、2,5-ジメトキシアニリン、3,4-ジ メトキシアニリン、pーアミノアセトアニリド、pーアミノ安息香酸、oーアミ ノフェノール、mーアミノフェノール、pーアミノフェノール、2,3-キシリ ジン、2、4ーキシリジン、3、4ーキシリジン、2,6ーキシリジン、4ーア 5 ミノベンゾニトリル、アントラニル酸、p-クレシジン、2,5-ジクロロアニ リン、2、6ージクロロアニリン、3、4ージクロロアニリン、3、5ージクロ ロアニリン、2、4、5ートリクロロアニリン、αーナフチルアミン、アミノア ントラセン、oーエチルアニリン、oークロロアニリン、mークロロアニリン、 p-クロロアニリン、p-アミノ安息香酸メチル、p-アミノ安息香酸エチル、 10 pーアミノ安息香酸nープロピル、pーアミノ安息香酸イソプロピル、pーアミ ノ安息香酸プチル、pーアミノ安息香酸ドデシル、pーアミノ安息香酸ベンジル、 oーアミノベンゾフェノン、mーアミノアセトフェノン、pーアミノアセトフェ ノン、mーアミノベンズアミド、οーアミノベンズアミド、pーアミノベンズア ミド、p-アミノーN-メチルベンズアミド、3-アミノ-4-メチルベンズア 15 ミド、3-アミノー4-メトキシベンズアミド、3-アミノー4-クロロベンズ アミド、p- (N-フェニルカルバモイル) アニリン、p- [N- (4-クロロ フェニル) カルバモイル] アニリン、pー [Nー (4ーアミノフェニル) カルバ モイル] アニリン、2-メトキシ-5- (N-フェニルカルバモイル) アニリン、 2-メトキシ-5- [N-(2´-メチル-3´-クロロフェニル) カルバモ 20 イル]アニリン、2-メトキシ-5- [N-(2´-クロロフェニル) カルバ モイル] アニリン、5-アセチルアミノ-2-メトキシアニリン、4-アセチル アミノアニリン、4-(N-メチル-N-アセチルアミノ)アニリン、2.5-ジエトキシー4- (N-ベンゾイルアミノ) アニリン、2、5-ジメトキシー4 - (N-ベンゾイルアミノ) アニリン、2-メトキシ-4- (N-ベンゾイルア 25 ミノ) - 5 - メチルアニリン、4 - スルファモイルアニリン、3 - スルファモイ ルアニリン、2-(N-エチル-N-フェニルアミノスルホニル)アニリン、4 ジメチルアミノスルホニルアニリン、4-ジエチルアミノスルホニルアニリン、 スルファチアゾール、4ーアミノジフェニルスルホン、2ークロロー5ーNーフ

ェニルスルファモイルアニリン、2ーメトキシー5-N、N-ジエチルスルファ

モイルアニリン、2,5ージメトキシー4ーNーフェニルスルファモイルアニリン、2ーメトキシー5ーベンジルスルホニルアニリン、2ーフェノキシスルホニルアニリン、3ーアニリノスルホニルー4ーメチルアニリン、0ークロローpーニトロアニリン、0ー5ニトローpークロロアニリン、2,6ージクロロー4ーニトロアニリン、5ークロロー2ーニトロアニリン、2ーアミノー4ークロロフェノール、0ーニトロアニリン、mーニトロアニリン、pーニトロアニリン、2ーメチルー4ーニトロアニリン、mーニトローpートルイジン、2ーアミノー5ーニトロベンゾニトリル、pーフルオロアニリン、oーフルオロアニリン、3ークロロー4ーフルオロアニリン、フルオロアニリン、3ークロロー4ーフルオロアニリン、2,4ージフルオロアニリン、2,3,4ートリフルオロアニリン、mーアミノベンゾトリフルオリド、2ーアミノー3ープロモー5ーニトロベンゾニトリル等が挙げられる。

また式(VI)のウレアウレタン化合物を合成するときに用いることができ る一般式(X V I)のジヒドロキシ化合物としては、2, 2ーピス(4ーヒドロ 15 キシフェニル)プロパン、2,2-ビス(ヒドロキシフェニル)ブタン、2,2 ービス(ヒドロキシフェニル)ペンタン、2、2ービス(ヒドロキシフェニル) ヘプタン、4.4[^]ービフェノール、ビス(4-ヒドロキシフェニル) 酢酸ブ チル、ビス (4ーヒドロキシフェニル) 酢酸ベンジル、ビス (4ーヒドロキシフ ェニル) スルホン、ビス (3ーメチルー4ーヒドロキシフェニル) スルホン、ビ 20 ス(3,5-ジメチルー4ーヒドロキシフェニル)スルホン、ビス(2ーアリル -4-ヒドロキシフェニル) スルホン、ビス (2-メチル-3-tert-ブチ ルー4ーヒドロキシフェニル) スルフィド、4, 4´ージヒドロキシジフェニ ルエーテル、4、4 ~ ーチオジフェノール、4、4 ~ ージヒドロキシベンゾフ ェノン、2, 2ービス(4ーヒドロキシフェニル)へキサフルオロプロパン、4, 25 4 - ジヒドロキシジフェニルメタン、3,3 - ジヒドロキシジフェニルア ミン、ビス(4-ヒドロキシー3-メチルフェニル)スルフィド等のジフェノー ル類が挙げられる。ただし、これらのジフェノール類としてはアミノ基を有する ものは好ましくない。アミノ基はOH基よりもイソシアナト基との反応性が高い のでアミノ基が先にイソシアナト基と反応し、目的とする化合物を得ることが困

難な場合がある。

本発明の第2に係るウレアウレタン化合物を得るには、イソシアナートに該反応剤を有機溶媒中又は無溶媒にて混合し反応させた後、濾過により結晶を取り出せばよい。反応剤は目的に応じて単独又は複数種類用いてもよい。また溶媒はイシンアナト基及び反応剤の官能基との反応を起こさないものであれば何でもよく、例えば、脂肪族系炭化水素、脂環族系炭化水素、芳香族系炭化水素、塩素化脂肪族炭化水素、塩素化芳香族炭化水素、塩素化脂環族炭化水素、ケトン等が挙げられる。特に、イソシアナートを溶解し、且つ生成物の溶解度の小さいメチルエチルケトン、トルエンなどが好ましい。上記反応操作にて得られる生成物は必ずしも単品とは限らず、置換基の位置の異なる化合物の混合物として得られることもある。

本発明の第2のウレアウレタン化合物の具体例として次のような化合物を例示することができる。 ($(E-1) \sim (E-43)$)

15 (E-1)

(E-2)

(E-3)

$$(E-5)$$

(E-6)

$$(E-7)$$

(E-12)

(E-13)

(E-14)

(E-15)

(E-16)

5

10 (E-17)

(E-18)

(E-19)

(E-20)

(E-22)

$$(E-25)$$

(E-26)

5

$$(E-27)$$

10 (E-28)

(E-29)

(E-30)

(E-31)

5

10 (E-32)

(E-33)

(E-34)

5

$$(E-35)$$

10

$$(E-36)$$

(E-37)

WO 00/14058

52

(E-39)5

(E-40)

10

(E-41)

$$(E-42)$$

(E-43)

5 (E-44)

本発明の第2に係るウレアウレタン化合物は、例えば記録材料に有用である。

本発明の第3に係る顕色剤としてのウレアウレタン化合物は、分子中にウレア 10 基 (-NHCONH-基) とウレタン基(-NHCOO-基) がそれぞれ少なくとも1以上存在する化合物を言う。

これまでウレア基を持った化合物が顕色作用を示すことは知られていたが、発

色濃度が低く保存性も低く実用的でなかった。ところが驚くべきことに、ウレア 基とウレタン基が一分子中に同時に存在するウレアウレタン化合物は、無色又は 淡色の染料前駆体の優れた顕色剤となり、両者を含有する発色剤及びそれを用い た記録材料は発色濃度も高く、保存性にも優れている。

5 このようなウレアウレタン化合物が優れた顕色作用を示す機構は不明であるが、 分子中のウレア基とウレタン基の相互作用によるものと推定される。

本発明の第3に係わる顕色剤としてのウレアウレタン化合物は、分子中にウレア基 (-NHCONH-基) とウレタン基(-NHCOO-基) の両方が存在すればどの様な化合物でもよいが、芳香族化合物又は複素環化合物であることが好ましい。また、

10 ウレア基とウレタン基の両端に芳香族化合物残基又は複素環化合物残基が直接結合しているものが好ましい。更に好ましくは分子中にウレア基(-NHCONH-基)とウレタン基(-NHCOO-基)の他にスルホン基(-SO₂-基)又はアミド基(-NHCO-基)又はイソプロピリデン基(-C(CH3)₂-基)がウレア基に直接結合せずに存在することが望ましい。

15 また、ウレアウレタン化合物の分子量は5000以下であることが好ましく、 さらには2000以下であることが好ましい。ウレアウレタン化合物中のウレア 基及びウレタン基の数は合わせて20以下であることが好ましく、さらには10 以下であることが好ましい。また、当該ウレアウレタン化合物分子構造中のウレ ア基とウレタン基の比率は、1:3~3:1が好ましく、特に1:2~2:1が 20 好ましい。

また感熱記録材料においては融点を持ったウレアウレタン化合物が好ましく、 融点は好ましくは40℃から500℃、特に好ましくは60℃から300℃の範囲にあることが望ましい。

本発明の第3に係わる顕色剤としてのウレアウレタン化合物の合成方法は、ウ 25 レア基 (-NHCONH-基) とウレタン基 (-NHCOO-基) が生成する方法であれば特に制 限はないが、イソシアナート化合物とOH基含有化合物及びアミン化合物との反 応で作る方法が容易であり好ましい。

すなわち、本発明に係る顕色剤としてのウレアウレタン化合物は、少なくとも 2つ以上のイソシアナト基を持つイソシアナートを出発物質として、そのイソシ 10

55 アナートの少なくとも1つのイソシアナト基を残して他のイソシアナト基とOH 基含有化合物とを反応させてウレタン基を形成させ、次に残ったイソシアナト基 とアミン化合物とを反応させウレア基を形成させることができる。また、まずイ ソシアナト基とアミン化合物とを反応させてウレア基を形成させ、次に残ったイ 5 ソシアナト基とOH基含有化合物とを反応させてウレタン基を形成させてもよい。 出発物質のイソシアナートはイソシアナト基を2つ以上持つものであれば他に 特に制限はないが、例えばパラフェニレンジイソシアナート、2,5ージメトキ シベンゼン-1、4-ジイソシアナート、2、4-トルエンジイソシアナート、 2.6-トルエンジイソシアナート、ジフェニルメタンジイソシアナート、o-トリジンジイソシアナート、ジフェニルエーテルジイソシアナート、1, 5ーナ

フチレンジイソシアナート、ジアニシジンジイソシアナート、9-エチルカルバ ゾールー3,6ージイソシアナート、3,3´ージメチルー4,4´ージフェ ニルメタンジイソシアナート、ヘキサメチレンジイソシアナート、イソホロンジ イソシアナート、トリフェニルメタントリイソシアナート、トリス(4 ーフェニ 15 ルイソシアナート) チオホスファート、4, 4´, 4´´ートリイソシアナト -2, 5-ジメトキシトリフェニルアミン、4, 4´, 4´´ートリイソシア ナトトリフェニルアミン、メタキシリレンジイソシアナート、リジンジイソシア ナート、ダイマー酸ジイソシアナート、イソプロピリデンビスー4ーシクロヘキ シルイソシアナート、ジシクロヘキシルメタンジイソシアナート、メチルシクロ 20 ヘキサンジイソシアナート等が挙げられる。またジイソシアナートの2量体例え

ばトルエンジイソシアナートの2量体であるN, N´(4, 4´ージメチルー

3.3~-ジフェニルジイソシアナト) ウレトジオン (商品名デスモジュール

TT) や3量体、例えば4, 4´, 4´´ートリメチル3, 3´, 3´´ート リイソシアナト-2,4,6-トリフェニルシアヌレート等でもよい。またトル 25 エンジイソシアナート、ジフェニルメタンジイソシアナート等の水アダクトイソ シアナート、例えば1,3ービス(3ーイソシアナトー4ーメチルフェニル)ウ レアやポリオールアダクト、例えばトルエンジイソシアナートのトリメチロール プロパンアダクト (商品名デスモジュールL) やアミンアダクト体等でもよい。 また特願平8-225445号明細書及び特願平8-250623号明細書に記 載のイソシアナート化合物及びイソシアナートアダクト体化合物のうち、イソシアナト基が2以上存在するものでもよい。

特に好ましい例としてトルエンジイソシアナートを挙げることができる。トルエンジイソシアナートとしては2,4ートルエンジイソシアナートが好ましいが、5 この他に2,4ートルエンジイソシアナートと2,6ートルエンジイソシアナートの混合物が一般に市販されており、安価に入手することが可能であるがこれでもよい。

顕色剤としてのウレアウレタン化合物の出発物質であるイソシアナートと反応 させ、ウレア基を形成させるアミン化合物としては、アミノ基を有する化合物で 10 あれば何でもよいが、例えばアニリン、oートルイジン、mートルイジン、p-トルイジン、oーアニシジン、pーアニシジン、pーフェネチジン、N、Nージ メチルアニリン、N、Nージエチルアニリン、N、Nージメチルーpーフェニレ ンジアミン、N, Nージエチルーpーフェニレンジアミン、2, 4ージメトキシ アニリン、2,5-ジメトキシアニリン、3,4-ジメトキシアニリン、p-ア 15 - ミノアセトアニリド、pーアミノ安息香酸、oーアミノフェノール、mーアミノ フェノール、pーアミノフェノール、2.3ーキシリジン、2.4ーキシリジン、 3, 4ーキシリジン、2, 6ーキシリジン、4ーアミノベンゾニトリル、アント ラニル酸、p-クレシジン、2,5-ジクロロアニリン、2,6-ジクロロアニ リン、3, 4ージクロロアニリン、3, 5ージクロロアニリン、2, 4, 5ート 20 リクロロアニリン、αーナフチルアミン、アミノアントラセン、αーエチルアニ リン、oークロロアニリン、mークロロアニリン、pークロロアニリン、Nーメ チルアニリン、N-エチルアニリン、N-プロピルアニリン、N-ブチルアニリ ン、N,N-ジグリシジルアニリン、N,N-ジグリシジル-o-トルイジン、 アセト酢酸アニリド、臭化トリメチルフェニルアンモニウム、4,4~-ジア 25 ミノー3,3´ージエチルジフェニルメタン、4,4´ージアミノベンズアニ リド、3,5-ジアミノクロロベンゼン、ジアミノジフェニルエーテル、3, 3´ージクロロー4, 4´ジアミノジフェニルメタン、3, 3´ージメチルー 4. 4´ージアミノジフェニルメタン、トリジンベース、oーフェニレンジア ミン、mーフェニレンジアミン、pーフェニレンジアミン、2ークロローpーフ

WO 00/14058 PCT/JP99/04776

ェニレンジアミン、ジアニシジン、pーアミノ安息香酸メチル、pーアミノ安息 香酸エチル、p-アミノ安息香酸 n-プロピル、p-アミノ安息香酸イソプロピ ル、p-アミノ安息香酸プチル、p-アミノ安息香酸ドデシル、p-アミノ安息 香酸ベンジル、oーアミノベンゾフェノン、mーアミノアセトフェノン、pーア 5 ミノアセトフェノン、mーアミノベンズアミド、oーアミノベンズアミド、pー アミノベンズアミド、p-アミノーN-メチルベンズアミド、3-アミノー4-メチルベンズアミド、3-アミノ-4-メトキシベンズアミド、3-アミノ-4 ークロロベンズアミド、pー (Nーフェニルカルバモイル) アニリン、pー (N - (4-クロロフェニル) カルバモイル] アニリン、p-[N-(4-アミノフ ェニル) カルバモイル] アニリン、2-メトキシ-5- (N-フェニルカルバモ 10 イル) アニリン、2-メトキシー5- $[N-(2^-)メチルー3^-$ クロロフ ェニル) カルバモイル] アニリン、2-メトキシ-5- [N-(2´-クロロ フェニル) カルバモイル] アニリン、5-アセチルアミノー2-メトキシアニリ ン、4-アセチルアミノアニリン、4-(N-メチル-N-アセチルアミノ)ア 15 ニリン、2, 5-ジエトキシ-4- (N-ベンゾイルアミノ) アニリン、2, 5 ージメトキシー4ー (N-ベンゾイルアミノ) アニリン、2ーメトキシー4ー (N-ベンゾイルアミノ) -5-メチルアニリン、4-スルファモイルアニリン、 3-スルファモイルアニリン、2- (N-エチル-N-フェニルアミノスルホニ ル) アニリン、4-ジメチルアミノスルホニルアニリン、4-ジエチルアミノス 20 ルホニルアニリン、スルファチアゾール、4-アミノジフェニルスルホン、2-クロロー5-N-フェニルスルファモイルアニリン、2-メトキシー5-N,N ージエチルスルファモイルアニリン、2,5-ジメトキシー4-N-フェニルス ルファモイルアニリン、2-メトキシ-5-ベンジルスルホニルアニリン、2-フェノキシスルホニルアニリン、2- (2´-クロロフェノキシ) スルホニル 25 アニリン、3-アニリノスルホニルー4-メチルアニリン、ビス〔4-(m-ア ミノフェノキシ)フェニル] スルホン、ビス [4-(p-アミノフェノキシ) フ ェニル] スルホン、ビス [3-メチル-4- (p-アミノフェノキシ) フェニ ル] スルホン、3,3 ~ ージメトキシー4,4 ~ ージアミノビフェニル、3, 3 ージメチルー4, 4 ージアミノビフェニル、2, 2 ージクロロー4,

4´ージアミノー5、5´ージメトキシビフェニル、2、2´、5、5´ーテ トラクロロー4、4´ージアミノビフェニル、オルソートリジンスルホン、2、 4^{-3} ジアミノビフェニル、2、 2^{-3} アミノビフェニル、4、 4^{-3} ア ミノビフェニル、2, 2´ージクロロー4, 4´ージアミノピフェニル、3, 3´ージクロロー4、4´ージアミノビフェニル、2、2´ージメチルー4、 4´ージアミノビフェニル、4,4´ーチオジアニリン、2,2´ージチオジ アニリン、4,4~-ジチオジアニリン、4,4~-ジアミノジフェニルエー テル、3、3 - ージアミノジフェニルエーテル、3、4 - ージアミノジフェニ ルエーテル、4,4 -ジアミノジフェニルメタン、3,4 -ジアミノジフ 10 ェニルメタン、ビス(3ーアミノー4ークロロフェニル)スルホン、ビス(3、 4-ジアミノフェニル) スルホン、4,4 -ジアミノジフェニルスルホン、 3.3 -ジアミノジフェニルスルホン、3.4 -ジアミノジフェニルスル ホン、3、3~-ジアミノジフェニルメタン、4、4-ジアミノジフェニルア ミン、4、4 ~ -エチレンジアニリン、4、4 ~ ジアミノー2、2 ~ -ジメチ 15 ルジベンジル、3、3 ~ - ジアミノベンゾフェノン、4、4 ~ - ジアミノベン ソフェノン、1,4-ビス(4-アミノフェノキシ)ベンゼン、1,3-ビス (4-アミノフェノキシ) ベンゼン、1、3-ビス (3-アミノフェノキシ) ベ ンゼン、9, 9ービス(4ーアミノフェニル)フルオレン、2, 2ービス(4ー アミノフェノキシフェニル)プロパン、4、4~-ピス(4-アミノフェノキ 20 シ) ジフェニル、3, 3´, 4, 4´ーテトラアミノジフェニルエーテル、3. 3´, 4, 4´ーテトラアミノジフェニルスルホン、3, 3´, 4, 4´ーテ トラアミノベンゾフェノン、3-アミノベンゾニトリル、4-フェノキシアニリ ン、3-フェノキシアニリン、4,4 - メチレンビス-O-トルイジン、4, 4´ー(p-フェニレンイソプロピリデン)ービスー(2,6-キシリジン)、 25 oークロローpーニトロアニリン、oーニトローpークロロアニリン、2.6-ジクロロー4ーニトロアニリン、5ークロロー2ーニトロアニリン、2ーアミノ ー4ークロロフェノール、oーニトロアニリン、mーニトロアニリン、pーニト ロアニリン、2-メチルー4-ニトロアニリン、m-ニトローp-トルイジン、 2-アミノー5-ニトロベンゾニトリル、メトール、2、4-ジアミノフェノー

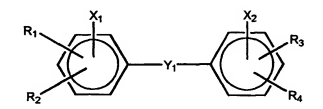
ル、N- (β-ヒドロキシエチル) - o - アミノフェノール硫酸塩、スルファニ ル酸、メタニル酸、4B酸、C酸、2B酸、p-フルオロアニリン、o-フルオ ロアニリン、3-クロロー4-フルオロアニリン、2,4-ジフルオロアニリン、 2. 3. 4ートリフルオロアニリン、mーアミノベンゾトリフルオリド、mート 5 ルイレンジアミン、2ーアミノチオフェノール、2ーアミノー3ープロモー5ー ニトロベンゾニトリル、ジフェニルアミン、pーアミノジフェニルアミン、オク チル化ジフェニルアミン、2-メチルー4-メトキシジフェニルアミン、N, N ージフェニルーpーフェニレンジアミン、ジアニシジン、3,3⁻ージクロロ ベンジジン、4,4~-ジアミノスチルベン-2,2~-ジスルホン酸、ベン 10 ジルエチルアニリン、1,8-ナフタレンジアミン、ナフチオン酸ソーダ、トビ アス酸、H酸、J酸、フェニルJ酸、1,4-ジアミノーアントラキノン、1, 4-ジアミノー2、3-ジクロロアントラキノン等の芳香族アミン類、さらに3 ーアミノー1, 2, 4ートリアゾール、2ーアミノピリジン、3ーアミノピリジ ン、4-アミノピリジン、α-アミノー ε -カプロラクタム、アセトグアナミン、 2. 4-ジアミノー6- [2´ーメチルイミダゾリルー(1)] エチルーSー 15 トリアジン、2, 3-ジアミノピリジン、2, 5-ジアミノピリジン、2, 3, 5-トリアミノピリジン、1-アミノー4-メチルピペラジン、1-(2-アミ **ノエチル)ピペラジン、ビス(アミノプロピル)ピペラジン、N-(3-アミノ** プロピル)モルホリン等の複素環化合物アミン類、メチルアミン、エチルアミン、 20 ジメチルアミン、ジエチルアミン、ステアリルアミン、アリルアミン、ジアリル アミン、イソプロピルアミン、ジイソプロピルアミン、2-エチルヘキシルアミ ン、エタノールアミン、3-(2-エチルヘキシルオキシ)プロピルアミン、3 ーエトキシプロピルアミン、ジイソブチルアミン、3ー(ジエチルアミノ)プロ ピルアミン、ジー2-エチルヘキシルアミン、3-(ジブチルアミノ)プロピル 25 アミン、tーブチルアミン、プロピルアミン、3-(メチルアミノ)プロピルア ミン、3ー(ジメチルアミノ)プロピルアミン、3ーメトキシプロピルアミン、 メチルヒドラジン、1ーメチルプチルアミン、メタンジアミン、1、4ージアミ ノブタン、シクロヘキサンメチルアミン、シクロヘキシルアミン、4ーメチルシ

クロヘキシルアミン、2ーブロモエチルアミン、2-メトキシエチルアミン、2

10

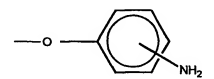
ーエトキシメチルアミン、2-アミノー1-プロパノール、2-アミノブタノール、3-アミノー1,2-プロパンジオール、1,3-ジアミノー2-ヒドロキシプロパン、2-アミノエタンチオール、エチレンジアミン、ジエチレントリアミン、ヘキサメチレンジアミン等の脂肪族アミン類などが挙げられる。

5 さらに上記アミン化合物の中でも特に下記式 (VIII) の如き少なくとも 1個のアミノ基を有するアニリン誘導体好ましい。



(VIII)

(式中、 R_1 、 R_2 、 R_3 及び R_4 は、各々独立して、水素、ハロゲン、アルキル基、アルコシキ基又はアミノ基を表し、 X_1 及び X_2 は各々独立して、アミノ15 基又は式(b)で示される基を表し、



20 (b)

 Y_1 は $-SO_2$ -、-O-、 $-(S)_n$ -、 $-(CH_2)_n$ -、-CO-、-CONH-、式(a) で示される基のいずれか、

(a)

又は存在しない場合を示す。nは1又は2である。)

またイソシアナートと反応させウレタン基を形成させるOH基含有化合物とし 25 てはOH基を有する化合物であれば何でもよいが、例えばフェノール、クレゾー ル、キシレノール、pーエチルフェノール、oーイソプロピルフェノール、レゾ ルシン、p-tert-ブチルフェノール、p-tert-オクチルフェノール、 2-シクロヘキシルフェノール、2-アリルフェノール、4-インダノール、チ モール、2ーナフトール、pーニトロフェノール、oークロロフェノール、pー

クロロフェノール、2.2-ピス(4-ヒドロキシフェニル)プロパン、2.2 ービス(ヒドロキシフェニル)ブタン、2,2ービス(ヒドロキシフェニル)ペ ンタン、2, 2ービス (ヒドロキシフェニル) ヘプタン、カテコール、3ーメチ ルカテコール、3-メトキシカテコール、ピロガロール、ヒドロキノン、メチル 5 ヒドロキノン、4ーフェニルフェノール、p,p´ービフェノール、4ークミ ルフェノール、ビス (4-ヒドロキシフェニル) 酢酸ブチル、ビス (4-ヒドロ キシフェニル) 酢酸ベンジル、ビス (4-ヒドロキシフェニル) スルホン、ビス (3ーメチルー4ーヒドロキシフェニル) スルホン、ビス (3, 5ージメチルー **4ーヒドロキシフェニル)スルホン、4ーヒドロキシフェニルー4´ーメチル** 10 フェニルスルホン、3-クロロー4-ヒドロキシフェニルー4 - -メチルフェ ニルスルホン、3, 4ージヒドロキシフェニルー4´ーメチルフェニルスルホ ン、4-イソプロピルオキシフェニル-4^-ヒドロキシフェニルスルホン、 ビス (2-アリルー4-ヒドロキシフェニル) スルホン、4-ヒドロキシフェニ ルー4~-ベンジルオキシフェニルスルホン、4-イソプロピルフェニルー4 **´ーヒドロキシフェニルスルホン、4ーヒドロキシー4´ーイソプロポキシジ** 15 フェニルスルホン、ビス(2ーメチルー3ーtert-ブチルー4ーヒドロキシ フェニル)スルフィド、4,4~-ジヒドロキシジフェニルエーテル、4、 4´ーチオジフェノール、4,4´ージヒドロキシベンゾフェノン、2,2ー ビス (4-ヒドロキシフェニル) ヘキサフルオロプロパン、4, 4 ~ ージヒド 20 ロキシジフェニルメタン、3,3 -ジヒドロキシジフェニルアミン、ビス (4-ヒドロキシー3-メチルフェニル) スルフィド、ビス (4- (2-ヒドロ **キシ)フェニル)スルホン、2,4-ジヒドロキシベンゾフェノン、2,2^.** 4,4´-テトラヒドロキシベンゾフェノン、サリチル酸フェニル、サリチル アニリド、4ーヒドロキシ安息香酸メチル、4ーヒドロキシ安息香酸ベンジル、 25 4-ヒドロキシ安息香酸(4⁻-クロロベンジル)、1、2-ビス(4⁻-ヒ ドロキシ安息香酸) エチル、1、5ービス (4´ーヒドロキシ安息香酸) ペン チル、1, 6-ビス (4´-ヒドロキシ安息香酸) ヘキシル、3-ヒドロキシ フタル酸ジメチル、没食子酸ステアリル、没食子酸ラウリル、没食子酸メチル、 4ーメトキシフェノール、4ー (ベンジルオキシ) フェノール、4ーヒドロキシ

ベンズアルデヒド、4-n-オクチルオキシサリチル酸、4-n-ブチルオキシ サリチル酸、4-n-ペンチルオキシサリチル酸、3-n-ドデシルオキシサリ チル酸、3-n-オクタノイルオキシサリチル酸、4-n-オクチルオキシカル ボニルアミノサリチル酸、4-n-オクタノイルオキシカルボニルアミノサリチ 5 ル酸等のフェノール類が挙げられる。ただし、これらのフェノール類としてアミ ノ基を有するものは好ましくない。アミノ基はOH基よりもイソシアナト基との 反応性が高いのでアミノ基が先にイソシアナト基と反応し、目的とする化合物を 得ることが困難な場合がある。またメタノール、エタノール、プロパノール、ブ タノール、ペンタノール、ヘキサノール、ヘプタノール、オクタノール、イソプ 10 ロパノール、イソブタノール、イソペンタノール、2-エチル-1-ヘキサノー ル、1-デカノール、2-ペンタノール、3-ヘキサノール、tert-ブタノ ール、tertーアミルアルコール、メチルセロソルブ、プチルセロソルブ、メ チルカルビトール、アリルアルコール、2-メチル-2-プロペン-1-オール、 ベンジルアルコール、4ーピリジンメタノール、フェニルセロソルブ、フルフリ 15 ルアルコール、シクロヘキサノール、シクロヘキシルメタノール、シクロペンタ ノール、2-クロロエタノール、1-クロロー3-ヒドロキシプロパン、グリセ リン、グリセロール等のアルコール類、ポリプロピレングリコール、ポリテトラ メチレンエーテルグリコール、アジペート系ポリオール、エポキシ変成ポリオー ル、ポリエーテルエステルポリオール、ポリカーボネートポリオール、ポリカプ 20 ロラクトンジオール、フェノール系ポリオール、アミン変成ポリオール等のポリ エーテル系ポリオール類、エチレングリコール、ジエチレングリコール、1.3 ープロパンジオール、1.2ープロパンジオール、プロピレングリコール、ジプ ロピレングリコール、1、4ーブタンジオール、1、5ーペンタンジオール、1、 6-ヘキサンジオール、1、6-ヘキサングリコール、1、9-ノナンジオール、 アクリルポリオール、フッ素ポリオール、ポリブタジエンポリオール、ポリヒド ロキシポリオール、トリメチロールプロパン、トリメチロールエタン、ヘキサン トリオール、リン酸、ネオペンチルグリコール、ペンタエリスリトール、ヒマシ 油系ポリオール、ポリマーポリオール、メチルペンタンジオール、含ハロゲンポ リオール、含リンポリオール、エチレンジアミン、αーメチルグルコシド、ソル

ピトール、シュークローズ等のポリオール類が挙げられる。

本発明の第4に係る顕色剤としてのウレアウレタン化合物としては、本発明の第1のウレアウレタン化合物を用いることができる。その合成方法については、 既に本発明の第1の説明で詳述した通りである。

5 本発明の第5に係る顕色剤としてのウレアウレタン化合物としては、本発明 の第2の一般式(I)~(VI)のウレアウレタン化合物、及び一般式 (VII)のウレアウレタン化合物を用いることができる。一般式(I)~

(VI)のウレアウレタン化合物の合成方法については、既に本発明の第2の説明で詳述した通りであるが、一般式 (VII)のウレアウレタン化合物の合成法

10 については、特に限定はないが、例えば一般式(IX)のOH基含有化合物と一般式(XII)のイソシアナート化合物及び一般式(XI)のアミン化合物とを、例えば下記反応式(L)にしたがって反応させることにより得ることができる。

$$X$$
-oh + och- Y -nco \longrightarrow X -o- \ddot{c} -N- Y -nco

なお、一般式 (VII) のウレアウレタン化合物のウレタン基と結合している Xの置換基としては、アルキル基、アルケニル基、フェニル基、シクロアルキル 20 基、アミド基、アルコキシル基、ニトロ基、ニトロソ基、ニトリル基、トルエン スルホニル基、メタンスルホニル基、アセチル基、ハロゲン原子、ホルミル基、ジアルキルアミノ基、イソシアナト基が好ましい。

これら一般式(I) \sim (VII) の顕色剤としてのウレアウレタン化合物のうち、好ましいものは一般式(II) \sim (VI) の化合物であり、特に好ましいものは一般式(V) \sim (VI) の化合物である。

また、発明の第3に係る顕色剤としてのウレアウレタン化合物及び式(I)~(IV)及び(VII)の顕色剤としてのウレアウレタン化合物においては、ウレア基又はウレタン基と結合している残基が脂肪族化合物残基の場合、発色濃度及び印字保存性能が低下することがあり、ウレア基又はウレタン基と結合してい

る残基は、芳香族化合物残基又は複素環化合物残基であることが好ましい。しかし、脂肪族化合物残基が化合物中に導入されることによって生じる可能性のある発色濃度及び印字保存性能の低下は、ウレア基とウレタン基の数が増えることによって軽減され、式(III)、式(IV)の化合物ではウレア基あるいはウレクン基と結合している残基の中に脂肪族化合物残基が存在しても性能上の問題はほとんど生じない。

本発明の顕色剤としてのウレアウレタン化合物は、通常常温固体の無色又は淡色の化合物である。

本発明の顕色剤としてのウレアウレタン化合物の分子量は5000以下である 10 ことが好ましく、さらには2000以下であることが好ましい。

本発明の顕色剤としてのウレアウレタン化合物中のウレア基及びウレタン基の数は合わせて20以下であることが好ましく、さらには10以下であることが好ましい。また、当該ウレアウレタン化合物分子構造中のウレア基とウレタン基の比率は、1:3~3:1が好ましく、特に1:2~2:1が好ましい。

15 また感熱記録材料においては融点を持った化合物の方が好ましく、本発明の顕 色剤としてのウレアウレタン化合物の融点は好ましくは40℃から500℃、特 に好ましくは60℃から300℃の範囲にある。

顕色剤としてのウレアウレタン化合物を用いて記録材料を作成するに当たって は当該ウレアウレタン化合物の1種類又は必要に応じて2種類以上を併用するこ 20 ともできる。

本発明の無色又は淡色の染料前駆体は、既に感圧記録材料や感熱記録材料に用いられる発色剤として公知の化合物であり、特に限定されるものではないが、電子供与性染料前駆体が好ましく、更にはロイコ染料が好ましく、特にトリアリールメタン系ロイコ染料、フルオラン系ロイコ染料、フルオレン系ロイコ染料、ジフェニルメタン系ロイコ染料などが好ましい。以下に代表的な染料前駆体を例示する。

(1) トリアリールメタン系化合物

3, $3-\forall x$ ($p-\vec{y}$ メチルアミノフェニル) $-6-\vec{y}$ メチルアミノフタリド (クリスタルバイオレットラクトン)、3, $3-\forall x$ ($p-\vec{y}$ メチルアミノフェ

ニル)フタリド、3-(p-ジメチルアミノフェニル)-3-(1,2-ジメチルインドール-3-イル)フタリド、3-(p-ジメチルアミノフェニル)-3-(2-メチルインドール-3-イル)フタリド、3-(p-ジメチルアミノフェニル)-3-(2-フェニルインドール-3-イル)フタリド、3,3-ビス (1,2-ジメチルインドール-3-イル)-5-ジメチルアミノフタリド、3,3-ビス (1,2-ジメチルインドール-3-イル)-6-ジメチルアミノフタリド、3,3-ビス (9-エチルカルバゾール-3-イル)-5-ジメチルアミノフタリド、3,3-ビス (2-フェニルインドール-3-イル)-5-ジメチルアミノフタリド、3,3-ビス (2-フェニルインドール-3-イル)-5-ジメチルアミノフタリド、3-p-ジメチルアミノフェニール-3-(1-メチルピロール-2-イル)-6-ジメチルアミノフタリド等。

(2) ジフェニルメタン系化合物

4, 4-ビス-ジメチルアミノフェニルベンズヒドリルベンジルエーテル、N-10フェニルロイコオーラミン、N-2, <math>4, 5-トリクロロフェニルロイコオーラミン等。

15 (3) キサンテン系化合物

ローダミンBアニリノラクタム、ローダミンBーpークロロアニリノラクタム、 3-ジエチルアミノー7-ジベンジルアミノフルオラン、3-ジエチルアミノー 7ーオクチルアミノフルオラン、3ージエチルアミノー7ーフェニルフルオラン、 3-ジエチルアミノー7-クロロフルオラン、3-ジエチルアミノー6-クロロ - 7-メチルフルオラン、3-ジエチルアミノ-7-(3,4-ジクロロアニリ 20 **ノ)フルオラン、3-ジエチルアミノ-7-(2-クロロアニリノ)フルオラン、** 3-ジエチルアミノー6-メチルー7-アニリノフルオラン、3-(N-エチル -Nートリル)アミノー6ーメチルー7ーアニリノフルオラン、3ーピペリジノ -6-メチル-7-アニリノフルオラン、3- (N-エチル-N-トリル) アミ **- ノー6-メチル-7-フェネチルフルオラン、3-ジエチルアミノ-7-(4-**25 ニトロアニリノ) フルオラン、3ージブチルアミノー6ーメチルー7ーアニリノ フルオラン、3- (N-メチル-N-プロピル) アミノー6-メチルー7-アニ リノフルオラン、3-(N-エチル-N-イソアミル)アミノー6-メチルー7 ーアニリノフルオラン、3 - (N-メチル-N-シクロヘキシル) アミノー6 -

メチルー 7 ーアニリノフルオラン、3 ー (NーエチルーNーテトラヒドロフリル) アミノー6 ーメチルー7 ーアニリノフルオラン等。

(4) チアジン系化合物

ベンゾイルロイコメチレンブルー、p ーニトロベンゾイルロイコメチレンブル 5 一等。

(5) スピロ系化合物

3-メチルスピロジナフトピラン、3-エチルスピロジナフトピラン、3,3 -ジクロロスピロジナフトピラン、3-ベンジルスピロジナフトピラン、3-メ チルナフト-(3-メトキシベンゾ)スピロピラン、3-プロピルスピロベンゾ 10 ピラン等である。

また、3.6ービス(ジメチルアミノ)フルオレン-9-スピロ-3^-(6 ´ージメチルアミノフタリド)、3ージエチルアミノー6ージメチルアミ ノフルオレンー9-スピロー3´ー(6´ージメチルアミノフタリド)、3, $6-EZ(\tilde{y}x+\tilde{y}x$ 15 ルアミノフタリド)、3-ジブチルアミノー6-ジメチルアミノフルオレンー9 ースピロー3´ー(6´ージメチルアミノフタリド)、3ージブチルアミノー 6-ジェチルアミノフルオレン-9-スピロ-3´-(6´-ジメチルアミノ フタリド)、3、6ービス(ジメチルアミノ)フルオレンー9ースピロー3~ - (6´-ジエチルアミノフタリド)、3-ジエチルアミノ-6-ジメチルア ミノフルオレン-9-スピロ-3´-(6´-ジエチルアミノフタリド)、3 20 ージプチルアミノー6ージメチルアミノフルオレンー9ースピロー3~-(6 ~ -ジエチルアミノフタリド)、3,6-ビス(ジエチルアミノ)フルオ レン-9-スピロ-3´-(6´-ジエチルアミノフタリド)、3,6-ビス (ジメチルアミノ) フルオレンー 9 - スピロー 3 ´ - (6 ´ - ジブチルアミノ フタリド)、3-ジブチルアミノー6-ジエチルアミノフルオレンー9-スピロ -3´-(6´-ジエチルアミノフタリド)、3-ジエチルアミノ-6-ジメ チルアミノフルオレンー9ースピロー3´ー(6´ージブチルアミノフタリ ド)、3、3ービス「2-(4-ジメチルアミノフェニル)-2-(4-メトキ シフェニル) エテニル]ー4,5,6,7,-テトラクロロフタリド等の近赤外 に吸収領域を持つ化合物等である。

無色又は淡色の染料前駆体100重量部に対し顕色剤としてのウレアウレタン 化合物は5~1000重量部使用することが好ましく、さらに好ましくは20~ 500重量部である。顕色剤としてのウレアウレタン化合物が5重量部以上であ れば染料前駆体を発色させるには十分であり、発色濃度も高い。また、顕色剤と してのウレアウレタン化合物が1000重量部以下であれば、過剰の顕色剤とし てのウレアウレタンの化合物が残りにくく、経済的にも有利であり好ましい。

本発明の発色剤に、さらにイソシアナート化合物を加えることにより保存性が向上する。本発明の発色剤に加えて用いられるイソシアナート化合物とは、常温10 固体の無色又は淡色の芳香族イソシアナート化合物又は複素環イソシアナート化合物を指し、例えば、下記のイソシアナート化合物の1種以上が用いられる。

2,6-ジクロロフェニルイソシアナート、p-クロロフェニルイソシアナート、1,3-フェニレンジイソシアナート、1,4-フェニレンジイソシアナート、1,3-ジメチルベンゼン-4,6-ジイソシアナート、1,4-ジメチル15 ベンゼン-2,5-ジイソシアナート、1-メトキシベンゼン-2,4-ジイソシアナート、1-エトキシベンゼン-2,4-ジイソシアナート、2,5-ジメトキシベンゼン-1,4-ジイソシアナート、2,5-ジプトキシベンゼン-1,4-ジイソシアナート、2,5-ジプトキシベンゼン-1,4-ジイソシアナート、アゾベンゼン-4,

20 4 ~ -ジイソシアナート、ジフェニルエーテルー4, 4 ~ -ジイソシアナート、
ナフタリンー1, 4 - ジイソシアナート、ナフタリンー1, 5 - ジイソシアナート、ナフタリンー2, 6 - ジイソシアナート、ナフタリンー2, 7 - ジイソシアナート、3, 3 ~ - ジメチルーピフェニルー4, 4 ~ - ジイソシアナート、ジフェニルメタ
25 ンー4, 4 ~ - ジイソシアナート、ジフェニルジメチルメタンー4, 4 ~ -ジイソシアナート、ベンゾフェノンー3, 3 ~ - ジイソシアナート、フルオレンー2, 7 - ジイソシアナート、アントラキノンー2, 6 - ジイソシアナート、9 - エチルカルバゾールー3, 6 - ジイソシアナート、ピレンー3, 8 - ジイソシアナート、ナフタレンー1, 3, 7 - トリイソシアナート、ピフェニルー2, 4,

 4^{-} -\frac{1}{2}\f ジメトキシトリフェニルアミン、4,4´,4´ートリイソシアナトトリフ ェニルアミン、pージメチルアミノフェニルイソシアナート、トリス(4ーフェ ニルイソシアナート)チオホスファート等がある。これらのイソシアナートは、 5 必要に応じて、フェノール類、ラクタム類、オキシム類等との付加化合物である、 いわゆるブロックイソシアナートの形で用いてもよく、ジイソシアナートの2量 体、例えば1-メチルベンゼン-2、4-ジイソシアナートの2量体、及び3量 体であるイソシアヌレートの形で用いてもよく、また、各種のポリオール等でア ダクト化したポリイソシアナートとして用いることも可能である。また2、4-10 トルエンジイソシアナート、ジフェニルメタンジイソシアナート等の水アダクト イソシアナート、例えば、1,3ービス(3ーイソシアナトー4ーメチルフェニ ル) ウレアやポリオールアダクト、例えばトルエンジイソシアナートのトリメチ ロールプロパンアダクト(商品名デスモジュールし)やフェノールアダクトイソ シアナート、アミンアダクトイソシアナート等、特開平10-76757号明細 15 書、特開平10-95171号明細書記載のイソシアナート化合物及びイソシア ナートアダクト体化合物でもよい。

無色又は淡色の染料前駆体100重量部に対しイソシアナート化合物は5~500重量部使用することが好ましく、さらに好ましくは20~200重量部である。イソシアナート化合物が5重量部以上で保存性の向上効果が十分であり、発 色濃度も高い。また、イソシアナート化合物が500重量部以下で、過剰のイソシアナート化合物が残りにくく、経済的にも有利であり好ましい。

またこれにイミノ化合物を加えることにより一層保存性が向上する。

本発明の発色剤に加えることができるイミノ化合物とは、少なくとも1個のイミノ基を有する化合物で、常温固形の無色又は淡色の化合物である。目的に応じて2種以上のイミノ化合物を併用することも可能である。これらのイミノ化合物の例としては、特開平9-142032号公報に記載のものを挙げることができ、該公報の内容は参照することにより本明細書中に取り込まれている。これらの中でも特に、イミノイソインドリン誘導体が好ましく、さらに、1,3-ジイミノ-4,5,6,7-テトラクロロイソインドリン、3-イミノ-4,5,6,7

ーテトラクロロイソインドリンー1ーオン、1,3ージイミノー4,5,6,7 ーテトラプロモイソインドリンが好ましい。

無色又は淡色の染料前駆体100重量部に対しイミノ化合物は5~500重量 部使用することが好ましく、さらに好ましくは20~200重量部である。イミ ノ化合物が5重量部以上であれば保存性の向上効果が発揮される。また、イミノ 化合物が500重量部以下であれば、過剰のイミノ化合物が残りにくく、経済的 にも有利であり好ましい。

さらに本発明の発色剤にアミノ化合物を加えることにより地肌及び印字の保存性が向上する。加えることができるアミノ化合物とは、少なくとも1個の1級又10 は2級又は3級のアミノ基を有する無色又は淡色の物質である。これらのアミノ化合物の例としては、特開平9-142032号公報に記載のものを挙げることができる。これらの中でも特に下記式(VIII)の如き少なくとも1個のアミノ基を有するアニリン誘導体が好ましい。

$$\begin{array}{c} X_1 \\ X_2 \\ Y_1 \end{array} \qquad \begin{array}{c} X_2 \\ R_3 \end{array}$$

(VIII)

20 (式中、 R_1 、 R_2 、 R_3 及び R_4 は、各々独立して、水素、ハロゲン、アルキル基、アルコシキ基又はアミノ基を表し、 X_1 及び X_2 はアミノ基又は式(b)で示される基を表し、

 Y_1 は $-SO_2$ -、-O-、 $-(S)_n$ -、 $-(CH_2)_n$ -、-CO-、-CONH-、式(a) で示される基のいずれか、

又は存在しない場合を示す。nは1又は2である。)

アミノ化合物は、単独でも、あるいは二種以上を混合して使用してもよく、耐可塑剤性における印字保存性を向上させるためには無色又は淡色の染料前駆体100重量部に対して1~500重量部であることが好ましい。アミノ化合物の含有量が、ウレアウレタン化合物に対して1重量部以上であれば印字保存性の向上が得らる。また、500重量部以下であれば、性能の向上は十分でコスト的にも有利である。

WO 00/14058 PCT/JP99/04776

本発明の発色剤において、さらに酸性顕色剤を加えることにより感度が向上し鮮明な発色の発色剤が得られる。

72

本発明の発色剤を感熱記録材料として使用する場合の酸性顕色剤としては、 一般に使用される電子受容性の物質が用いられ、特にフェノール誘導体、芳香族 5 カルボン酸誘導体又はその金属化合物、サリチル酸誘導体又はその金属塩、N, N-ジアリールチオ尿素誘導体、スルホニルウレア誘導体等が好ましい。特に好 ましいものはフェノール誘導体であり、具体的には、2,2ービス(4ーヒドロ キシフェニル)プロパン、2、2ービス(ヒドロキシフェニル)ブタン、2,2 ービス (ヒドロキシフェニル) ペンタン、2, 2ービス (ヒドロキシフェニル) 10 ヘプタン、1, 1ービス(4ーヒドロキシフェニル)シクロヘキサン、ビス(4 ーヒドロキシフェニル) 酢酸ブチル、ビス (4-ヒドロキシフェニル) 酢酸ベン ジル、ビス(4ーヒドロキシフェニル)スルホン、ビス(3ーメチルー4ーヒド ロキシフェニル)スルホン、4-ヒドロキシフェニル-4~-メチルフェニル スルホン、3-クロロー4-ヒドロキシフェニルー4 -メチルフェニルスル 15 ホン、3, 4ージヒドロキシフェニルー4~-メチルフェニルスルホン、4-イソプロピルフェニルー4´ーヒドロキシフェニルスルホン、4ーイソプロピ ルオキシフェニルー4 ′ーヒドロキシフェニルスルホン、ピス(2-アリルー 4-ヒドロキシフェニル)スルホン、4-ヒドロキシフェニルー4´ーベンジ ルオキシフェニルスルホン、4-イソプロピルフェニル-4 - - ヒドロキシフ 20 ェニルスルホン、ビス(2ーメチルー3ーtertープチルー4ーヒドロキシフ ェニル)スルフィド、4ーヒドロキシ安息香酸メチル、4ーヒドロキシ安息香酸 ベンジル、4-ヒドロキシ安息香酸 (4´-クロロベンジル)、1,2-ビス (4´ーヒドロキシ安息香酸) エチル、1, 5ーピス (4´ーヒドロキシ安息 香酸)ペンチル、1,6-ビス(4^-ヒドロキシ安息香酸)ヘキシル、3-- ヒドロキシフタル酸ジメチル、没食子酸ステアリル、没食子酸ラウリルなどを挙 げることができる。またサリチル酸誘導体として4-n-オクチルオキシサリチ ル酸、4-n-ブチルオキシサリチル酸、4-n-ペンチルオキシサリチル酸、 3-n-ドデシルオキシサリチル酸、3-n-オクオクタノイルオキシサリチル 酸、4-n-オクチルオキシカルボニルアミノサリチル酸、4-n-オクタノイ

ルオキシカルボニルアミノサリチル酸等も挙げられる。またスルホニルウレア誘導体の例として4,4ーピス(pートルエンスルホニルアミノカルボニルアミノ) ジフェニルメタン、4,4ーピス(oートルエンスルホニルアミノカルボニルアミノ) ジフェニルメタン、4,4ーピス(pートルエンスルホニルアミノカ ルボニルアミノ) ジフェニルスルフィド、4,4ーピス(pートルエンスルホニルアミノカ ルボニルアミノ) ジフェニルスルフィド、6,4ーピス(pートルエンスルホニルアミノカルボニルアミノ) ジフェニルエーテル、Nー(pートルエンスルホニル) ーN´ーフェニル尿素等のアリールスルホニルアミノウレイド基を一個以上含有する化合物も挙げられる。

更に、地肌被りや熱応答性等の向上のために、NーステアリルーN´ー(2 10 ーヒドロキシフェニル) ウレア、N-ステアリルーN´- (3-ヒドロキシフ ェニル)ウレア、N-ステアリル-N´-(4-ヒドロキシフェニル)ウレア、 p-ステアロイルアミノフェノール、o-ステアロイルアミノフェノール、p-ラウロイルアミノフェノール、pーブチリルアミノフェノール、mーアセチルア ミノフェノール、o-アセチルアミノフェノール、p-アセチルアミノフェノー 15 ル、o-ブチルアミノカルボニルフェノール、o-ステアリルアミノカルボニル フェノール、p-ステアリルアミノカルボニルフェノール、1,1,3-トリス (3-tert-ブチル-4-ヒドロキシ-6-メチルフェニル) ブタン、1.1, 3-トリス (3-tert-ブチルー4-ヒドロキシー6-エチルフェニ ル) ブタン、1, 1, 3ートリス(3, 5ージーtertーブチルー4ーヒドロ 20 キシフェニル) ブタン、1, 1, 3ートリス (3-tertーブチルー4-ヒド ロキシー6ーメチルフェニル) プロパン、1, 2, 3ートリス(3ーtert-プチルー4-ヒドロキシー6-メチルフェニル) ブタン、1,1,3-トリス (3-フェニルー4-ヒドロキシフェニル) ブタン、1、1、3ートリス (3-シクロヘキシルー4ーヒドロキシー5ーメチルフェニル) ブタン、1,1,3-トリス(3-シクロヘキシルー4-ヒドロキシー6-メチルフェニル)ブタン、 1, 1, 3-テトラ (3-フェニル-4-ヒドロキシフェニル) プロパン、1, 1、3、3ーテトラ(3ーシクロヘキシルー4ーヒドロキシー6ーメチルフェニ μ) プロパン、1, 1-ビス (3-tert-ブチル-4-ヒドロキシー6-メ チルフェニル) ブタン、1、1ービス(3ーシクロヘキシルー4ーヒドロキシー

6-メチルフェニル)ブタン等のフェノール化合物を添加することも可能である。 無色又は淡色の染料前駆体100重量部に対し、上記の酸性顕色剤は5~50 0重量部使用することが好ましく、さらに好ましくは20~200重量部である。 酸性顕色剤が5重量部以上であれば、染料前駆体の発色が良く、発色濃度も高い。 5 また、酸性顕色剤500重量部以下であれば、酸性顕色剤が残りにくく、経済的 にも有利であり好ましい。

本発明の発色剤を感圧記録材料として使用する場合も、酸性顕色剤を加えることによって画像濃度が向上し鮮明な発色の感圧記録材料が得られるようになる。

その酸性顕色剤としては、やはり電子受容性の物質が用いられるが、その例 としては、酸性白土、活性白土、アタパルジャイト、ベンナイト、ゼオライト、コロイダルシリカ、ケイ酸マグネシウム、タルク、ケイ酸アルミニウム等の無機 化合物、又はフェノール、クレゾール、ブチルフェノール、オクチルフェノール、フェニルフェノール、クロロフェノール、サリチル酸等、又はこれから誘導されるアルデヒド縮合ノボラック樹脂及びそれらの金属塩、3ーイソプロピルサリチル酸、3ーフェニルサリチル酸、3ーシクロヘキシルサリチル酸、3,5ージー tーブチルサリチル酸、3,5ージ (αーメチルベンジル) サリチル酸、3,5ージー tーオクチルサリチル酸、3ーメチルー5ーベンジルサリチル酸、3,5ージ (α、αージメチルベンジル) サリチル酸、3ーフェニルー5ー (α、αージメチルベンジル) サリチル酸、3ーフェニルー5ー (α、αージメチルベンジル) サリチル酸等のサリチル酸誘導体及びこれらの金属塩等が挙 げられる。

本発明の発色剤を、塗布などの方法で何らかの支持体上に発色層を形成せし めることにより、記録材料とすることができる。その構成は記録材料の種類によって異なる。

本発明の発色剤は、感熱記録材料、感圧記録材料など種々の記録材料として使 25 用することができるが、特に感熱記録材料として好適である。

記録材料が感熱記録材料である場合は、支持体上に加熱発色する感熱記録層を設ける。具体的には、上記のウレアウレタン化合物、ロイコ染料の如き無色又は 淡色の染料前駆体、後記の熱可融性物質等を分散液の形にして他の必要な成分と ともに支持体上に塗工し感熱記録層とする必要がある。分散液の調製は、これら WO 00/14058 PCT/JP99/04776

75

のそれぞれの化合物の1種又は複数種を、水溶性髙分子、界面活性剤など分散能 を持つ化合物を含有する水溶液中でサンドグラインダー等で微粉砕することによ り得られる。各分散液の粒子径は、 $0.1 \sim 10 \mu$ m、特に 1μ m前後とするこ とが好ましい。本発明で用いることができる分散能を持つ化合物の具体例として 5 は、ポリビニルアルコール、カルボン酸変性ポリビニルアルコール、スルホン酸 変性ポリビニルアルコール、メチルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセル ロース、ヒドロキシプロピルセルロースなどの水溶性高分子、縮合ナフタレンス ルホン酸塩、ポリオキシエチレンアルキルエーテル硫酸エステル塩(例えば、ポ リオキシエチレンラウリルエーテル硫酸ナトリウム、ポリオキシエチレンアルキ 10 ルエーテル硫酸ナトリウム、ポリオキシエチレンアルキルフェニルエーテル硫酸 ナトリウム)、ジアルキルスルホコハク酸エステルナトリウム、アルキルリン酸 塩(例えば、アルキルリン酸ジエタノールアミン、アルキルリン酸カリウム)、 特殊カルボン酸型高分子などのアニオン系界面活性剤、ポリオキシエチレンアル キルエーテル、ポリオキシエチレンアルキルフェニルエーテル、ポリオキシエチ 15 レンソルビタン脂肪酸エステル、脂肪酸モノグリセリド、ポリエチレングリコー ル脂肪酸エステルなどのノニオン系界面活性剤、ジシアンアミドポリアミン、第 3級アミン塩、第4級アンモニウム塩などのカチオン系界面活性剤を挙げること ができる。これらの中でも特にポリビニルアルコール、カルボン酸変性ポリビニ ルアルコール、スルホン酸変性ポリピニルアルコール、メチルセルロースが好ま しい。これらは、単独でも混合しても使用できる。特にウレアウレタン化合物を 20 水性媒体中で湿式粉砕する際には、水性媒体の液温を60℃以下に維持し、pH が5~10の中性領域で粉砕することが望ましい。また、ウレアウレタン化合物、 無色又は淡色の染料前駆体を含有する塗液のpHは5~12であることが好まし W

25 その他、感熱記録層には顔料として、ケイソウ土、タルク、カオリン、焼成カオリン、炭酸カルシウム、炭酸マグネシウム、酸化チタン、酸化亜鉛、酸化珪素、水酸化アルミニウム、尿素ーホルマリン樹脂等を含有させることもできる。また、ヘッド摩耗防止、スティッキング防止などの目的でステアリン酸亜鉛、ステアリン酸カルシウム等の高級脂肪酸金属塩、パラフィン、酸化パラフィン、ポリエチ

レン、酸化ポリエチレン、ステアリン酸アミド、カスターワックス等のワックス類を、また、ジオクチルスルホコハク酸ナトリウム等の分散剤、ベンゾフェノン系、ベンゾトリアゾール系などの紫外線吸収剤、さらに界面活性剤、蛍光染料等も必要に応じて含有させることができる。

5 感熱記録層の形成に用いることができるバインダーとしては、例えば、デンプン類、ヒドロキシエチルセルロース、メチルセルロース、カルボキシメチルセルロース、ゼラチン、カゼイン、ポリビニルアルコール、変性ポリビニルアルコール、ポリアクリル酸ソーダ、アクリルアミド/アクリル酸エステル共重合体、アクリルアミド/アクリル酸エステル/メタクリル酸3元共重合体、スチレン/無水マレイン酸共重合体のアルカリ塩、エチレン/無水マレイン酸共重合体のアルカリ塩等の水溶性バインダー、及びスチレン/ブタジエン共重合体、アクリロニトリル/ブタジエン共重合体、アクリロニトリル/ブタジエン共重合体、アクリル酸メチル/ブタジエン共重合体などのラテックス系水不溶性バインダー等が挙げられる。

感熱記録層の支持体としては、紙が主として用いられるが、紙の他に各種織布、不織布、合成樹脂フィルム、ラミネート紙、合成紙、金属箔、又はこれらを組み合わせた複合シートを目的に応じて任意に用いることができる。感熱記録層は単一の層で構成されていても複数で構成されていてもよい。例えば、各発色成分を一層ずつに含有させ、多層構造としてもよい。また、この感熱記録層上に、1層又は複数の層からなる保護層を設けてもよいし、支持体と感熱記録層の間に、1
 20 層又は複数の層からなる中間層を設けてもよい。この感熱記録層は、各発色成分又はその他の成分を微粉砕して得られる各々の水性分散液とバインダー等を混合し、支持体上に塗布、乾燥することにより得ることができる。塗布量は塗布液が乾燥した状態で1~15g/m²が好ましい。

本発明の発色剤を感熱記録材料として使用する場合は、その感度を向上させる ために、発色剤に熱可融性物質を含有させることができる。熱可融性物質は60 ℃~180℃の融点を有するものが好ましく、特に80℃~140℃の融点を有するものが好ましい。例えば、pーベンジルオキシ安息香酸ベンジル、ステアリン酸アミド、パルミチン酸アミド、Nーメチロールステアリン酸アミド、βーナフチルベンジルエーテル、Nーステアリルウレア、N, N´ージステアリルウ

レア、 β ーナフトエ酸フェニルエステル、1ーヒドロキシー2ーナフトエ酸フェニルエステル、 β ーナフトール (pーメチルベンジル) エーテル、1, 4ージメトキシナフタレン、1ーメトキシー4ーベンジルオキシナフタレン、Nーステアロイルウレア、pーベンジルピフェニル、1, 2-ジ (m-メチルフェノキシ)

- 5 エタン、1ーフェノキシー2ー(4ークロロフェノキシ)エタン、1,4ーブタンジオールフェニルエーテル、ジメチルテレフタレート、メタターフェニル、シュウ酸ジベンジル、シュウ酸(pークロロベンジル)エステル等が挙げられる。さらに、4,4´ージメトキシベンゾフェノン、4,4´ージクロロベンゾフェノン、4,4´ージフルオロベンゾフェノン、ジフェニルスルホン、4,
- 10 4^- ジクロロジフェニルスルホン、4, 4^- ジフルオロジフェニルスルホン、4, 4^- ジクロロジフェニルジスルフィド、ジフェニルアミン、2ーメチルー4ーメトキシジフェニルアミン、N, N^- ージフェニルーpーフェニレンジアミン、1ー (N-フェニルアミノ) ナフタレン、ベンジル、1, 3-ジフェニルー1, 3-プロパンジオン等を用いてもよい。
- 15 これらのうち、好ましくはジフェニルスルホンが用いられる。

前記熱可融性物質は、単独でも、又は二種以上を混合して使用してもよく、十分な熱応答性を得るためには、無色又は淡色の染料前駆体100重量部に対して10~300重量部用いることが好ましく、さらに、20~250重量部用いることがより好ましい。

20 記録材料が感圧記録材料である場合は、例えば、米国特許第2505470号公報、同2712507号公報、同2730456号公報、同2730457号公報、同3418250号公報等に開示されているような形態をとることができる。すなわち、染料前駆体を単独、又は、混合して、アルキル化ナフタレン、アルキル化ジフェニル、アルキル化ジフェニルメタン、アルキル化ジアリールエタン、塩素化パラフィン等の合成油、また、植物油、動物油、鉱物油等の単独又は混合物からなる溶媒に溶解し、これをバインダー中に分散するか、又はマイクロカプセル中に含有させた分散液を支持体上にバインダー等と共に塗布することにより得られる上用紙と、ウレアウレタン化合物(及びアミノ化合物及び/又は顕

色剤等)の分散液を塗布した下用紙の塗布面どうしを重ね合わせた感圧記録紙や、

さらに片面にウレアウレタン化合物の分散液を塗布し、もう一面に染料前駆体を 塗布した中用紙を、上記の上用紙と下用紙の間に挟んだ感圧記録紙、又は、支持 体の同一面に上記ウレアウレタン化合物(及びアミノ化合物及び/又は顕色剤) の分散液と上記染料前駆体を含む分散液を混合、あるいは多層に塗布したセルフ タイプ、又は、染料前駆体、ウレアウレタン化合物(及びアミノ化合物及び/又 は顕色剤等)の何れをもマイクロカプセル化して混合塗布したセルフタイプ等種 種の形態が可能である。

マイクロカプセルの製造方法としては、米国特許第2800457号公報、同2800458号公報に開示されたコアセルベーション法、特公昭38-195 10 74号公報、同42-446号公報、同42-771号公報等に開示された界面重合法、特公昭36-9168号公報、特公昭51-9079号公報等に開示されたin-situ法、英国特許第952807号公報、同96-5074号公報等に開示された融解分散冷却法、米国特許第311140号公報、英国特許第930422号公報等に開示されたスプレードライング法などが採用できる。

15 上記各公報等における染料前駆体と顕色剤に、本発明の発色剤が対応する。 感圧記録層の形成にあたっては、ウレアウレタン化合物等の各成分をそれぞれ 溶媒に溶解して用いるか、又は分散して用いればよい。また、アミノ化合物及び /又は顕色剤を含めた発色系では、それぞれ単独で用いるか、ウレアウレタン化 合物とアミノ化合物を併用し、必要により顕色剤も併用して溶媒に溶解又は分散 20 して用いればよい。

なお、マイクロカプセルの形成において用いる前記の界面重合法では、油性と 水溶性の2種類のモノマーを用いて界面で皮膜を形成させる。例えば、油相に多 塩基酸クロリドを、水相に多価アミンを用いて界面にポリアミドの皮膜を、また、 水相に多価ヒドロキシ化合物を用いてポリエステルの皮膜を、さらに油相に多価 イソシアナートを用いた時、水相に多価アルコール、多価フェノールを用いてポ リウレタンの皮膜を、また、水相に多価アミンを用いるとポリウレアの皮膜を形 成させる方法が知られている。このようにマイクロカプセル製造に界面重合法を 用いると、皮膜形成のために反応性モノマーの一つとして、イソシアナート化合 物を使用する場合がある。 この場合、該イソシアナート化合物はマイクロカプセルの被膜形成に消費されるものであって、直接発色画像に関与するものではなく、また、他の水溶性モノマーの使用が必須であり、これらの点で本発明で使用されるイソシアナート化合物の使用と区別されるものである。

5 マイクロカプセル化をしない化合物の分散液の調製は、それぞれの化合物の1 種又は複数種を、水溶性高分子、界面活性剤など分散能を持つ化合物を含有する 水溶液中で微粉砕することにより得られる。また、ウレアウレタン化合物はアミ ノ化合物、酸性顕色剤と同時に分散させてもよい。

感圧記録材料に用いる支持体としては、紙が主として用いられるが、紙の他に 10 各種織布、不織布、合成樹脂フィルム、ラミネート紙、合成紙、金属箔、又はこ れらを組み合わせた複合シートを目的に応じて任意に用いることができる。

バインダーとしては、通常用いられる種々のバインダーを用いることができるが、例えば、デンプン類、ヒドロキシエチルセルロース、メチルセルロース、カルボキシメチルセルロース、ゼラチン、カゼイン、ポリビニルアルコール、変性 ポリビニルアルコール、ポリアクリル酸ソーダ、アクリルアミド/アクリル酸エステル共重合体、アクリルアミド/アクリル酸エステル/メタクリル酸3元共重 合体、スチレン/無水マレイン酸共重合体のアルカリ塩、エチレン/無水マレイン酸共重合体のアルカリ塩、エチレン/無水マレイン酸共重合体、アクリロニトリル/ブタジエン共重合体、アクリロニトリル/ブタジエン共重合体、アクリル酸メチル/ブタジエン共重合体、アクリロニトリル/ブタジエン共重合体、アクリル酸メチル/ブタジエン共重合体、アクリカ酸メチル/ブタジエン共重合体、アクリル酸メチル/ブタジェン共重合体、アクリル酸メチル/ブタジェン共重合体などのラテックス系水不溶性バインダー等が挙げられる。

さらに本発明に係る記録材料においては、ヒンダードフェノール化合物又は紫 外線吸収剤を記録層に含んでもよい。例えば1, 1, 3ートリス (3´ーシク ロヘキシルー4´ヒドロキシフェニル) ブタン、1, 1, 3ートリス (2ーメ チルー4ーヒドロキシー5ーtertープチルフェニル) ブタン、4, 4´ー 25 チオビス (3ーメチルー6ーtertープチルフェノール)、1, 3, 5ートリ メチルー2, 4, 6ートリス (3, 5ージーtertープチルー4ーヒドロキシ ベンジル) ベンゼン、2, 2´ージヒドロキシー4, 4´ージメトキシベンゾ フェノン、pーオクチルフェニルサリシレート、2ー (2´ーヒドロキシー 5´ーメチルフェニル) ベンゾトリアゾール、エチルー2ーシアノー3、3´ -ジフェニルアクリレート、テトラ (2, 2, 6, 6-テトラメチルー4-ピペリジル) -1, 2, 3, 4-ブタンテトラカルボナートなどである。

以下実施例によって本発明を更に詳しく説明する。

なお、各物質の分析、各物性の評価は以下の方法で行った。

5 < I Rスペクトル>

島津製FTIR-8100Mを用い拡散反射法にて測定した。

<マススペクトル>

日本電子製JMS-HX100を用い、マトッリクスはニトロベンジルアルコール、1次ガスはキセノンを用いて測定した。

10 <感熱紙発色感度>

大倉電機製印字試験機で、サーマルヘッドは京セラ製KJT-256-8MG F1を用いて印可電圧24Vパルス幅1.5msecでの発色濃度を光学濃度計で測定した。

<耐可塑剤性>

15 感熱記録材料を塩化ビニルラップ又は塩化ビニルファイルにはさみ、上から3 00g/cm²の荷重をかけ、40℃に24時間放置して、放置後に印字部及び 未印字部(地肌)の濃度を目視評価し、印字濃度の消色の少ないものを印字保存 性良好とした。

<耐熱性>

また、感熱記録材料を80℃、25%RHの環境下に24時間放置して印字の 退色濃度を目視評価し、退色の少ないものを印字保存性良好とした。また、地肌 部の発色濃度を目視評価し、発色の少ないものを地肌保存性良好とした。

25 < 感圧紙発色濃度>

上用紙と下用紙の塗布面を対向するように重ね合わせて加圧し、下用紙上に発 色画像を得た。発色画像の濃度を濃度計マクベスRD917を用いて測定した。 <耐容剤性>

発色濃度の評価で得た発色画像部にハンドクリーム(製品名:アトリックス

(花王(株)社製))を薄く塗布し常温にて7日間放置後に印字部の濃度を目視評価し、印字濃度の消色の少ないものを印字保存性良好とした。

実施例1

- 2,4ートルエンジイソシアナート88.2gに溶媒としてメチルエチルケト

 5 ン124gとジメチルホルムアミド15gを加え、これに4,4´ージアミノ
 ジフェニルスルホン6.3gをメチルエチルケトン25gとジメチルホルムアミ
 ド3gで希釈して滴下し、25℃で8時間反応させた。反応後、メチルエチルケ
 トンを濃縮除去した後トルエンを加え、析出した白色の固体を濾過により回収後、トルエンにて洗浄し一晩真空乾燥して白色結晶の化合物10.0gを得た。次

 10 にこの化合物8.4gを取りフェノール33gとメチルエチルケトン180gを
 加え、さらにトリエチルアミン8.5mgを加えた後、25℃で7時間反応させ
 た。反応後、トルエンを加え析出した結晶を濾過により回収後、トルエンにて洗
 浄し一晩真空乾燥して白色結晶の化合物10.0gを得た。この白色結晶の分析
 値は以下の通り。
- 15 IR測定の結果:990cm⁻¹、1110cm⁻¹、1320cm⁻¹、1590 cm⁻¹、1700cm⁻¹、3350cm⁻¹に特性ピークが現れた。IRスペクトルを図1に示す。
 - マススペクトル測定の結果:m/z785に[M+H]⁺が検出された。 この化合物の主要成分の構造式は前記の化合物(E-24)と推定される。
- 20 次にこの化合物 2 gを取り、2.5 重量%ポリビニルアルコール(ゴーセラン L-3266 (商品名)、日本合成化学工業 (株) 製) 水溶液 8 g と共にペイン トシェーカーで 4 5 分間粉砕、分散し、分散液を得た。分散直後の分散液の液温 は25℃であった。また、この化合物の分散粒子径は0.9 μ m であった。

また、3-ジブチルアミノー6ーメチルー7ーアニリノフルオラン70gを5.

25 4重量%ポリビニルアルコール水溶液130gと共にサンドグラインダー(ベッセル容量400ml、アイメックス社製)、回転数2000rpmで3時間粉砕、分散して分散液を得た。

また、ジフェニルスルホン70gを5.4重量%ポリビニルアルコール水溶液130gと共にサンドグラインダー (ベッセル容量400ml、アイメックス社

製)、回転数2000rpmで3時間粉砕、分散して分散液を得た。

また、炭酸カルシウム10gを水30gと混合してスターラーで撹拌分散して、 分散液を得た。

これらの分散液を上記化合物分散液の乾燥固形分20重量部、3-ジブチルア 5 ミノー6ーメチルー7ーアニリノフルオラン分散液の乾燥固形分10重量部、ジフェニルスルホン分散液の乾燥固形分25重量部、炭酸カルシウム分散液の乾燥固形分40重量部、さらに固形分濃度16重量%のステアリン酸亜鉛分散液の乾燥固形分20重量部、さらに15重量%ポリビニルアルコールの乾燥固形分15 重量部の割合(乾体基準)で撹拌混合して塗液を得た。

10 この塗液を50g/m²の秤量をもつ原紙上にバーコーターのロッド番号10 番で塗布し、乾燥後スーパーカレンダーで処理して感熱記録材料を得た。

感度の評価結果は光学濃度1.3と良好であった。

地肌の熱による変色の度合い(耐熱性)の評価結果は変色が少なく良好であった。また、印字部の熱による退色も少なく良好であった。塩化ビニルラップによる耐可塑剤性の評価結果は変色が少なく良好であった。結果をまとめて表1に示す。

実施例2

2,4-トルエンジイソシアナート30gに溶媒としてメチルエチルケトン57gを加え、これに4,4 ´ージアミノジフェニルスルホン2.15gをメチ20ルエチルケトン12gで希釈して滴下し、50℃で6時間反応させた。反応後、室温まで冷却した後トルエンを加え、析出した白色の固体を濾過により回収後、トルエンにて洗浄し一晩真空乾燥して白色結晶の化合物4.1gを得た。次にこの化合物3.0gを取りフェノール11.8gとメチルエチルケトン78gを加え、さらにトリエチルアミン3mgを加えた後、25℃で4時間反応させた。反25応後、トルエンを加え析出した結晶を濾過により回収後、トルエンにて洗浄し一晩真空乾燥して白色結晶の化合物3.9gを得た。この白色結晶のIR測定の結果は実施例1と同じであった。

この化合物の主要成分の構造式は前記の化合物(E-24)と推定される。 次にこの化合物2gを取り、2.5重量%ポリビニルアルコール(ゴーセノー ルKL-05 (商品名)、日本合成化学工業 (株) 製) 水溶液 8 g と共にペイントシェーカーで 4 5 分間粉砕、分散し、分散液を得た。

続いて、実施例1で得られた化合物の分散液の代わりに上記化合物の分散液を用い、ジフェニルスルホンの代わりにpーベンジルビフェニルを用いた以外は実 施例1と同様にして感熱記録材料を作成し、評価を行った。結果をまとめて表1に示す。

実施例3

2,4-トルエンジイソシアナート31.5gを60℃で撹拌しておき、これに4,4´ージアミノジフェニルスルホン21.5gをメチルエチルケトン1
10 20mlで希釈して4時間で滴下し、引き続き60℃で2時間反応させた。反応後、室温まで冷却した後トルエンを加え、析出した白色の固体を濾過により回収後、トルエンにて洗浄し一晩真空乾燥して白色結晶の化合物47gを得た。次にこの化合物30gを取りフェノール9.5gとメチルエチルケトン95mlを加え、さらにトリエチルアミン30mgを加えた後、25℃で4時間反応させた。

15 反応後、トルエンを加え析出した結晶を濾過により回収後、トルエンにて洗浄し 一晩真空乾燥して白色結晶の化合物38.5gを得た。この白色結晶のIR測定 の結果は実施例1と同じであった。

この化合物の主要成分の構造式は前記の化合物(E-24)と推定される。

次にこの化合物2gを取り、2.5重量%ポリビニルアルコール水溶液8gと 20 共にペイントシェーカーで45分間粉砕、分散し、分散液を得た。

続いて、実施例1で得られた化合物の分散液の代わりに上記化合物の分散液を 用いた以外は実施例1と同様にして感熱記録材料を作成し、評価を行った。結果 をまとめて表1に示す。

実施例4

25 2,4-トルエンジイソシアナート10.4gに溶媒としてメチルエチルケト ン20gを加え、これに4,4´ージアミノジフェニルスルホン3.7gをメ チルエチルケトン30gで希釈して滴下し、常温で20時間反応させた。反応後、 メチルエチルケトンを濃縮除去した後トルエンを加え、析出した白色の固体を濾 過により回収後、ヘキサンで洗浄し一晩真空乾燥して白色結晶の化合物8.8g を得た。次にこの化合物4gを取りフェノール15gを加え、さらにジブチルチンジラウレートを若干量加えた後、50℃で4時間反応させた。反応後、トルエンを加え析出した結晶を濾過により回収後へキサンにて洗浄し一晩真空乾燥して白色結晶の化合物5.2gを得た。

5 この化合物の主要成分の構造式は前記の化合物(E-24)と推定される。

次にこの化合物2gを取り、2.5重量%メチルセルロース水溶液8gと共にペイントシェーカーで45分間粉砕、分散し、分散液を得た。

続いて、実施例1で得られた化合物の分散液の代わりに上記化合物の分散液を用い、ジフェニルスルホンの代わりにベンジルオキシナフタレンを用いた以外は 10 実施例1と同様にして感熱記録材料を作成し、評価を行った。結果をまとめて表 1に示す。

実施例5

2, 4-トルエンジイソシアナート30gに溶媒としてトルエン30gを加え、これにフェノール3.24gを加えて100で1時間30分反応させた。

15 反応後トルエンを濃縮除去した後へキサンを加え、析出した白色の固体を濾過により回収後、ヘキサンで洗浄し一晩真空乾燥して白色結晶の化合物 6.9 g を得た。 次にこの化合物 2 g を取り溶媒としてメチルエチルケトンを加えこれに 4,4 ′ージアミノジフェニルスルホン0.9 g を加え 5 0 ℃で 2 2 時間反応し折出した結晶を濾過により回収後ヘキサンにて洗浄し一晩真空乾燥して白色結 20 晶の化合物 2.3 g を得た。 この白色結晶の分析値は以下の通り。

IR測定の結果: $550 \,\mathrm{cm}^{-1}$ 、 $1030 \,\mathrm{cm}^{-1}$ 、 $1110 \,\mathrm{cm}^{-1}$ 、 $1150 \,\mathrm{cm}^{-1}$ 、 $1590 \,\mathrm{cm}^{-1}$ 、 $1700 \,\mathrm{cm}^{-1}$ 、 $3300 \,\mathrm{cm}^{-1}$ に特性ピークが現れた。この化合物の主要成分の構造式は前記の化合物(E-22)と推定される。

次にこの化合物2gを取り、2.5重量%ポリビニルアルコール水溶液8g 25 と共にペイントシェーカーで45分間粉砕、分散し、分散液を得た。

続いて、実施例1で得られた化合物の分散液の代わりに上記化合物の分散液を用い、ジフェニルスルホンの代わりにシュウ酸ジーpーメチルベンジルエステルを用いた以外は実施例1と同様にして感熱記録材料を作成し、評価を行った。結果をまとめて表1に示す。

実施例6

- 2,4-トルエンジイソシアナート30gに溶媒としてトルエン30gを加え、これにフェノール3.24gを加えて100℃で1時間30分反応させた。 反応後トルエンを濃縮除去した後へキサンを加え、析出した白色の固体を濾過に より回収後、ヘキサンで洗浄し一晩真空乾燥して白色結晶の化合物6.9gを得た。次にこの化合物2gを取り溶媒としてメチルエチルケトンを加えこれに3,3´ージアミノジフェニルスルホン0.9gを加え50℃で22時間反応し析出した結晶を濾過により回収後ヘキサンにて洗浄し一晩真空乾燥して白色結晶の 化合物2.5gを得た。この白色結晶の分析値は以下の通り。
- 10 IR測定の結果:620cm⁻¹、880cm⁻¹、1030cm⁻¹、1300cm⁻¹、1590cm⁻¹、1700cm⁻¹、3300cm⁻¹に特性ピークが現れた。
 この化合物の主要成分の構造式は前記の化合物(E-19)と推定される。
 次にこの化合物2gを取り、2.5重量%ポリビニルアルコール水溶液8gと共にペイントシェーカーで45分間粉砕、分散し、分散液を得た。
- 15 続いて、実施例1で得られた化合物の分散液の代わりに上記化合物の分散液を 用い、ジフェニルスルホンの代わりにベンジルを用いた以外は実施例1と同様に して感熱記録材料を作成し、評価を行った。結果をまとめて表1に示す。

実施例7

- 2,4-トルエンジイソシアナート10.4gに溶媒としてメチルエチルケト
 20 ン20gを加え、これに3,3´ージアミノジフェニルスルホン3.7gをメ
 チルエチルケトン30gで希釈して滴下し、15℃で3時間反応させた。析出し
 た白色の固体を濾過により回収後、ヘキサンにて洗浄し一晩真空乾燥して白色結
 晶の化合物6.3gを得た。次にこの化合物3.0gを取りフェノール15g
 を加え、さらにジブチルチンジラウレートを3mgを加えた後、50℃で3時間
 25 反応させた。反応後、反応液にヘキサンを加え析出した結晶を濾過により回収後
 洗浄し一晩真空乾燥して白色結晶の化合物3.3gを得た。この白色結晶の分析
 値は以下の通り。
 - IR測定の結果: $520 \,\text{cm}^{-1}$ 、 $880 \,\text{cm}^{-1}$ 、 $1030 \,\text{cm}^{-1}$ 、 $1430 \,\text{cm}^{-1}$ 、 $1590 \,\text{cm}^{-1}$ 、 $1710 \,\text{cm}^{-1}$ 、 $3300 \,\text{cm}^{-1}$ に特性ピークが現れた。

この化合物の主要成分の構造式は前記の化合物(E-21)と推定される。

次にこの化合物2gを取り、2.5重量%ポリビニルアルコール水溶液8gと 共にペイントシェーカーで45分間粉砕、分散し、分散液を得た。

続いて、実施例1で得られた化合物の分散液の代わりに上記化合物の分散液を 5 用い、ジフェニルスルホンの代わりに1, 2ージ(3ーメチルフェノキシ)エタ ンを用いた以外は実施例1と同様にして感熱記録材料を作成し、評価を行った。 結果をまとめて表1に示す。

実施例8

- 2,4-トルエンジイソシアナート27.8gに溶媒としてトルエン111g
 10を加え、これにトルエン37gに溶解したアニリン7.4gを滴下して加え、10℃で8時間反応させた。反応後、析出した白色の固体を濾過により回収後、一晩真空乾燥して白色結晶の化合物20.0gを得た。次にこの化合物6.6gを取り溶媒としてジメチルホルムアミド20gを加え、これに2、2ーピス(4ーヒドロキシフェニル)プロパン2.7gを加え、15℃で5時間反応させた。
- 15 反応後、反応液にアセトン8gを加え、さらに水160gを加えて析出した結晶を濾過により回収後、一晩真空乾燥して白色結晶の化合物9.3gを得た。この白色結晶の分析値は以下の通り。

IR測定の結果: $750 \,\text{cm}^{-1}$ 、 $840 \,\text{cm}^{-1}$ 、 $1020 \,\text{cm}^{-1}$ 、 $1500 \,\text{cm}^{-1}$ 、 $1600 \,\text{cm}^{-1}$ 、 $1720 \,\text{cm}^{-1}$ 、 $3320 \,\text{cm}^{-1}$ に特性ピークが現れた。IRス 20 ペクトルを図2に示す。

マススペクトル測定の結果: m/z763に [M+H] が検出された。この化合物の主要成分の構造式は前記の化合物 (E-30) と推定される。

次にこの化合物2gを取り、2.5重量%ポリビニルアルコール水溶液8gと 共にペイントシェーカーで45分間粉砕、分散し、分散液を得た。

25 続いて、実施例1で得られた化合物の分散液の代わりに上記化合物の分散液を 用いた以外は実施例1と同様にして感熱記録材料を作成し、評価を行った。結果 をまとめて表1に示す。

実施例9

2. 4-トルエンジイソシアナート12. 2gに溶媒としてトルエン90gを

加え、これにトルエン30gに溶解したアニリン5.2gを滴下して加え、5℃で7時間反応させた。反応後、析出した白色の固体を濾過により回収後、トルエンにて洗浄し一晩真空乾燥して白色結晶の化合物14gを得た。 次にこの化合物4.3gを取り溶媒としてトルエン60gを加え、これに2、2ーピス(4ー5 ヒドロキシフェニル)プロパン1.73gとトリエチルアミン0.043mgを加え、70℃で8時間反応させ、さらに80℃に昇温し1時間反応させた。反応後、反応液を室温まで冷却し、析出した結晶を濾過により回収後、トルエンにて洗浄し一晩真空乾燥して白色結晶の化合物6.0gを得た。この白色結晶のIR測定の結果は実施例8と同じであった。

10 この化合物の主要成分の構造式は前記の化合物(E-30)と推定される。

次にこの化合物2gを取り、2.5重量%ポリビニルアルコール水溶液8g と共にペイントシェーカーで45分間粉砕、分散し、分散液を得た。

続いて、実施例1で得られた化合物の分散液の代わりに上記化合物の分散液を 用いた以外は実施例1と同様にして感熱記録材料を作成し、評価を行った。結果 15 をまとめて表1に示す。

実施例10

2,4ートルエンジイソシアナート61gに溶媒としてトルエン450gを加え、これにトルエン150gに溶解したアニリン26gを6時間で滴下して加え、5℃で7時間反応させた。反応後、析出した白色の固体を濾過により回収後、トルエンにて洗浄し一晩真空乾燥して白色結晶の化合物70gを得た。 次にこの化合物30gを取り溶媒としてトルエン365gを加え、これに2、2ーピス(4ーヒドロキシフェニル)プロパン12.2gとトリエチルアミン0.3mgを加え、撹拌しながら60℃で4時間、続いて70℃で3時間、さらに昇温して80℃で3時間反応させた。反応後、反応液を室温まで冷却し、析出した結晶を25 濾過により回収後、トルエンにて洗浄し一晩真空乾燥して白色結晶の化合物42gを得た。この白色結晶のIR測定の結果は実施例8と同じであった。この化合物の主要成分の標準式は逆記の化合物(F-30)と様字される

この化合物の主要成分の構造式は前記の化合物(E-30)と推定される。

次にこの化合物2gを取り、2.5重量%ポリビニルアルコール水溶液8gと 共にペイントシェーカーで45分間粉砕、分散し、分散液を得た。 続いて、実施例1で得られた化合物の分散液の代わりに上記化合物の分散液を 用いた以外は実施例1と同様にして感熱記録材料を作成し、評価を行った。結果 をまとめて表1に示す。

実施例11

5 2、4ートルエンジイソシアナート27.8gに溶媒としてトルエン111gを加え、これにトルエン37gに溶解したアニリン7.4gを滴下して加え、10℃で8時間反応させた。反応後、析出した白色の固体を濾過により回収後、一晩真空乾燥して白色結晶の化合物20.0gを得た。次にこの化合物2.8gを取り溶媒としてトルエン65gを加え、これに2、2ーピス(4ーヒドロキシフェニル)プロパン1.14gとジプチルチンジラウレート2.7mgを加え、60℃で7時間反応させた。反応後、反応液を濃縮した後、アセトンを加え、さらに水160gを加えて析出した結晶を濾過により回収後、一晩真空乾燥して白色結晶の化合物3.5gを得た。

この化合物の主要成分の構造式は前記の化合物(E-30)と推定される。

15 次にこの化合物2gを取り、2.5重量%ポリビニルアルコール水溶液8gと 共にペイントシェーカーで45分間粉砕、分散し、分散液を得た。

続いて、実施例1で得られた化合物の分散液の代わりに上記化合物の分散液を 用いた以外は実施例1と同様にして感熱記録材料を作成し、評価を行った。結果 をまとめて表1に示す。

20 実施例12

2,4-トルエンジイソシアナート27.8gに溶媒としてトルエン111gを加え、これにトルエン37gに溶解したアニリン7.4gを滴下して加え、10℃で8時間反応させた。反応後、析出した白色の固体を濾過により回収後、一晩真空乾燥して白色結晶の化合物20.0gを得た。次にこの化合物4.7gを取り溶媒としてメチルエチルケトン30gを加え、これに2、2ービス(4ーヒドロキシフェニル)プロパン1.0gとジブチルチンジラウレート4.7mgを加え、75℃で4時間反応させた。反応後、反応液を濃縮した後、アセトンを加え、さらに水160gを加えて析出した結晶を濾過により回収後、一晩真空乾燥して白色結晶の化合物3.0gを得た。

この化合物の主要成分の構造式は前記の化合物(E-30)と推定される。

次にこの化合物2gを取り、2.5重量%ポリピニルアルコール水溶液8gと 共にペイントシェーカーで45分間粉砕、分散し、分散液を得た。

続いて、実施例1で得られた化合物の分散液の代わりに上記化合物の分散液を 5 用いた以外は実施例1と同様にして感熱記録材料を作成し、評価を行った。結果 をまとめて表1に示す。

実施例13

2,4-トルエンジイソシアナート19.5gに溶媒としてトルエン155gを加え、これに2、2-ビス(4-ヒドロキシフェニル)プロパン3.2gを加10 え、80℃で12時間反応させた。反応後、反応液を-20℃に冷却し析出した白色の固体を濾過により回収後、クロロベンゼンに溶解し、ヘキサンを加え析出した結晶を濾過により回収後、一晩真空乾燥して白色結晶の化合物8.0gを得た。次にこの化合物4gを取り溶媒としてトルエン50gを加え、これにアニリン4gを加え、25℃で24時間反応させた。反応後、析出した結晶を濾過により回収後、トルエンにて洗浄し一晩真空乾燥して白色結晶の化合物5.0gを得た。この白色結晶の分析値は以下の通り。

IR測定の結果: $750 \,\text{cm}^{-1}$ 、 $840 \,\text{cm}^{-1}$ 、 $1020 \,\text{cm}^{-1}$ 、 $1500 \,\text{cm}^{-1}$ 、 $1600 \,\text{cm}^{-1}$ 、 $1720 \,\text{cm}^{-1}$ 、 $3300 \,\text{cm}^{-1}$ に特性ピークが現れた。この化合物の主要成分の構造式は前記の化合物(E-32)と推定される。

20 次にこの化合物2gを取り、2.5重量%ポリビニルアルコール水溶液8gと 共にペイントシェーカーで45分間粉砕、分散し、分散液を得た。

続いて、実施例1で得られた化合物の分散液の代わりに上記化合物の分散液を 用いた以外は実施例1と同様にして感熱記録材料を作成し、評価を行った。結果 をまとめて表1に示す。

25 実施例14

2,4-トルエンジイソシアナート30gに溶媒としてトルエン30gを加え、これにフェノール3.24gを加えて100℃で1時間30分反応させた。 反応後トルエンを濃縮除去した後へキサンを加え、析出した白色の固体を濾過により回収後、ヘキサンで洗浄し一晩真空乾燥して白色結晶の化合物6.9gを得 た。次にこの化合物 1. 5 g を取り溶媒としてトルエンを加えこれに 2 - メトキシー 5 - N, N - ジエチルスルファモイルアニリン 1. 4 4 g を加え 5 0 ℃で 1 6 時間反応し析出した結晶を濾過により回収後へキサンにて洗浄し一晩真空乾燥して白色結晶の化合物 2. 3 g を得た。この白色結晶の分析値は以下の通り。

5 IR測定の結果: 750cm⁻¹、840cm⁻¹、1020cm⁻¹、1500cm⁻¹、1600cm⁻¹、1700cm⁻¹、3320cm⁻¹に特性ピークが現れた。この化合物の主要成分の構造式は前記の化合物(E-13)と推定される。次にこの化合物2gを取り、2.5重量%ポリビニルアルコール水溶液8gと

10 続いて、実施例1で得られた化合物の分散液の代わりに上記化合物の分散液を 用いた以外は実施例1と同様にして感熱記録材料を作成し、評価を行った。結果 をまとめて表1に示す。

共にペイントシェーカーで45分間粉砕、分散し、分散液を得た。

実施例15

WO 00/14058

2,4-トルエンジイソシアナート40gに溶媒としてトルエン100gを 加え、これにアニリン4.28gをトルエン40gで希釈して滴下し、5℃で1時間反応させた。反応後析出した白色の固体を濾過により回収後、ヘキサンで洗浄し一晩真空乾燥して白色結晶の化合物12.2gを得た。次にこの化合物4gを取り溶媒としてメチルエチルケトンを40g加え、これにフェノール4.23gをメチルエチルケトン10gで希釈して加え90℃で3時間反応した後、5℃で6日間冷却後析出した結晶を濾過により回収し、一晩真空乾燥して白色結晶の化合物2.58gを得た。この白色結晶の分析値は以下の通り。

I R 測定の結果: $880 \, \text{cm}^{-1}$ 、 $1000 \, \text{cm}^{-1}$ 、 $1040 \, \text{cm}^{-1}$ 、 $1440 \, \text{cm}^{-1}$ 、 $1720 \, \text{cm}^{-1}$ 、 $1720 \, \text{cm}^{-1}$ 、 $3300 \, \text{cm}^{-1}$ に特性ピークが現れた。この化合物の主要成分の構造式は前記の化合物(E-1)と推定される。

25 次にこの化合物2gを取り、2.5重量%ポリビニルアルコール水溶液8gと 共にペイントシェーカーで45分間粉砕、分散し、分散液を得た。

実施例16

2,4-トルエンジイソシアナート30gに溶媒としてトルエン30gを加え、これにフェノール3.24gを加えて100℃で1時間30分反応させた。反応後トルエンを濃縮除去した後ヘキサンを加え、析出した白色の固体を濾過により 回収後、ヘキサンで洗浄し一晩真空乾燥して白色結晶の化合物6.9gを得た。

次にこの化合物 5. 4 g を取り溶媒としてトルエンを加えこれに水 0. 9 g を加え、さらにジブチルチンジラウレートを若干量加え常温で 1 0 時間反応し析出した結晶を濾過により回収後へキサンにて洗浄し一晩真空乾燥して白色結晶の化合物 2. 1 g を得た。この白色結晶の分析値は以下の通り。

10 IR測定の結果:990cm⁻¹、1030cm⁻¹、1300cm⁻¹、1480cm⁻¹、1540cm⁻¹、1720cm⁻¹、3300cm⁻¹に特性ピークが現れた。この化合物の主要成分の構造式は前記の化合物(E-17)と推定される。

次にこの化合物2gを取り、2.5重量%ポリビニルアルコール水溶液8gと 共にペイントシェーカーで45分間粉砕、分散し、分散液を得た。

15 続いて、実施例1で得られた化合物の分散液の代わりに上記化合物の分散液を 用いた以外は実施例1と同様にして感熱記録材料を作成し、評価を行った。結果 をまとめて表1に示す。

実施例17

- 2,4-トルエンジイソシアナート40gに溶媒としてトルエン100gを 加え、これにアニリン4.28gをトルエン40gで希釈して滴下し、5℃で1時間反応させた。反応後析出した白色の固体を濾過により回収後、ヘキサンで洗浄し一晩真空乾燥して白色結晶の化合物12.2gを得た。次にこの化合物5gを取り溶媒としてメチルエチルケトンを40g加え、さらにジブチルチンラウレートを5mg加えた。これにpーメトキシフェノール2.58gをメチルエチルケトン10gで希釈して加え90℃で6時間反応した後、反応液をヘキサンに投入し、析出した結晶を濾過により回収し、一晩真空乾燥して白紫色結晶の化合物3.7gを得た。この白紫色結晶の分析値は以下の通り。
 - I R測定の結果: 840 cm^{-1} 、 1040 cm^{-1} 、 1440 cm^{-1} 、 1720 cm^{-1} 、 3300 cm^{-1} に特性ピークが現れた。

この化合物の主要成分の構造式は前記の化合物(E-3)と推定される。

次にこの化合物2gを取り、2.5重量%ポリビニルアルコール水溶液8gと 共にペイントシェーカーで45分間粉砕、分散し、分散液を得た。

続いて、実施例1で得られた化合物の分散液の代わりに上記化合物の分散液を 5 用いた以外は実施例1と同様にして感熱記録材料を作成し、評価を行った。結果 をまとめて表1に示す。

実施例18

WO 00/14058

2,4ートルエンジイソシアナート40gに溶媒としてトルエン100gを加え、これにアニリン4.28gをトルエン40gで希釈して滴下し、5℃で1時間反応させた。反応後析出した白色の固体を濾過により回収後、ヘキサンで洗浄し一晩真空乾燥して白色結晶の化合物12.2gを得た。次にこの化合物5gを取り溶媒としてメチルエチルケトンを40g加え、さらにジブチルチンラウレートを5mg加えた。これにpークレゾール2.22gをメチルエチルケトン10gで希釈して加え90℃で6時間反応した後、反応液をヘキサンに投入し、析出した結晶を濾過により回収し、一晩真空乾燥して白色結晶の化合物3.7gを得た。この白色結晶の分析値は以下の通り。

I R測定の結果: $880 \,\text{cm}^{-1}$ 、 $1000 \,\text{cm}^{-1}$ 、 $1040 \,\text{cm}^{-1}$ 、 $1500 \,\text{cm}^{-1}$ 、 $1720 \,\text{cm}^{-1}$ 、 $3300 \,\text{cm}^{-1}$ に特性ピークが現れた。この化合物の主要成分の構造式は前記の化合物(E-4)と推定される。

20 次にこの化合物2gを取り、2.5重量%ポリビニルアルコール水溶液8gと 共にペイントシェーカーで45分間粉砕、分散し、分散液を得た。

続いて、実施例1で得られた化合物の分散液の代わりに上記化合物の分散液を 用いた以外は実施例1と同様にして感熱記録材料を作成し、評価を行った。結果 をまとめて表1に示す。

25 実施例19

2,4-トルエンジイソシアナート40gに溶媒としてトルエン100gを加え、これにp-メトキシアニリン5.66gをトルエン40gで希釈して滴下し、10℃で1時間反応させた。反応後析出した白紫色の固体を濾過により回収後、ヘキサンで洗浄し一晩真空乾燥して白紫色結晶の化合物13.4gを得た。

次にこの化合物 5 gを取り溶媒としてメチルエチルケトンを 6 5 g加え、さらに ジブチルチンラウレートを 5 m g加えた。これにフェノール 2. 3 7 gをメチル エチルケトン 1 5 gで希釈して加え 9 0 ℃で 4 時間反応した後、反応液を濃縮し、 5 ℃で 1 日間冷却後析出した結晶を濾過により回収し、一晩真空乾燥して白紫色

I R測定の結果: $820 \,\text{cm}^{-1}$ 、 $1030 \,\text{cm}^{-1}$ 、 $1420 \,\text{cm}^{-1}$ 、 $1730 \,\text{cm}^{-1}$ 、 $3300 \,\text{cm}^{-1}$ に特性ピークが現れた。

5 結晶の化合物2.50gを得た。この白紫色結晶の分析値は以下の通り。

この化合物の主要成分の構造式は前記の化合物(E-6)と推定される。

次にこの化合物2gを取り、2.5重量%ポリビニルアルコール水溶液8g 10 と共にペイントシェーカーで45分間粉砕、分散し、分散液を得た。

続いて、実施例1で得られた化合物の分散液の代わりに上記化合物の分散液を 用いた以外は実施例1と同様にして感熱記録材料を作成し、評価を行った。結果 をまとめて表1に示す。

実施例20

2、4ートルエンジイソシアナート30gに溶媒としてトルエン30gを加え、これにフェノール3.24gを加えて100℃で1時間30分反応させた。反応後トルエンを濃縮除去した後へキサンを加え、析出した白色の固体を濾過により回収後、ヘキサンで洗浄し一晩真空乾燥して白色結晶の化合物6.9gを得た。次にこの化合物5.0gを取り溶媒としてトルエン100gを加えこれにアニリン3.50gを加え25℃で3時間反応し析出した結晶を濾過により回収後ヘキサンにて洗浄し一晩真空乾燥して白色結晶の化合物5.5gを得た。この白色結晶の分析値は以下の通り。

I R測定の結果: 890 cm^{-1} 、 1000 cm^{-1} 、 1030 cm^{-1} 、 1440 cm^{-1} 、 1720 cm^{-1} 、 3350 cm^{-1} に特性ピークが現れた。

25 この化合物の主要成分の構造式は前記の化合物(E-8)と推定される。

次にこの化合物2gを取り、2.5重量%ポリビニルアルコール水溶液8gと 共にペイントシェーカーで45分間粉砕、分散し、分散液を得た。

をまとめて表1に示す。

実施例21

2,4-トルエンジイソシアナート30gに溶媒としてトルエン30gを加え、これにフェノール3.24gを加えて100℃で1時間30分反応させた。反応5後トルエンを濃縮除去した後へキサンを加え、析出した白色の固体を濾過により回収後、ヘキサンで洗浄し一晩真空乾燥して白色結晶の化合物6.9gを得た。次にこの化合物5.0gを取り溶媒としてトルエン100gを加えこれにpートルイジン3.00gを加え25℃で3時間反応し析出した結晶を濾過により回収後ヘキサンにて洗浄し一晩真空乾燥して白色結晶の化合物5.5gを得た。この白色結晶の分析値は以下の通り。

I R測定の結果: 870 cm⁻¹、1000 cm⁻¹、1030 cm⁻¹、1460 cm⁻¹、1720 cm⁻¹、3350 cm⁻¹に特性ピークが現れた。
この化合物の主要成分の構造式は前記の化合物(E-10)と推定される。

次にこの化合物2gを取り、2.5重量%ポリビニルアルコール水溶液8gと 15 共にペイントシェーカーで45分間粉砕、分散し、分散液を得た。

また、2, 2-ビス(4-ヒドロキシフェニル)プロパン70gを5.4重量%ポリビニルアルコール水溶液130gと共にサンドグライダー(ベッセル用量400ml、アイメックス社製)、回転数2000rpmで3時間粉砕、分散して分散液を得た。

20 続いて、実施例1で得られた化合物の分散液の代わりに上記化合物の分散液を 用い、さらに塗液に2,2ービス(4ーヒドロキシフェニル)プロパン分散液を 乾燥固形分10重量部の割合で加えた以外は実施例1と同様にして感熱記録材料 を作成し、評価を行った。結果をまとめて表1に示す。

実施例22

25 2,4-トルエンジイソシアナート30gに溶媒としてトルエン30gを加え、これにフェノール3.24gを加えて100℃で1時間30分反応させた。 反応後トルエンを濃縮除去した後へキサンを加え、析出した白色の固体を濾過により回収後、ヘキサンで洗浄し一晩真空乾燥して白色結晶の化合物6.9gを得た。次にこの化合物5.0gを取り溶媒としてトルエン100gを加えこれにp

ークロロアニリン3.58gを加え25℃で6時間反応し析出した結晶を濾過により回収後へキサンにて洗浄し一晩真空乾燥して白紫色結晶の化合物7.0gを得た。この白紫色結晶の分析値は以下の通り。

IR測定の結果:870cm⁻¹、1030cm⁻¹、1390cm⁻¹、1540 5 cm⁻¹、1720cm⁻¹、3350cm⁻¹に特性ピークが現れた。 この化合物の主要成分の構造式は前記の化合物(E-11)と推定される。

次にこの化合物2gを取り、2.5重量%ポリビニルアルコール水溶液8gと 共にペイントシェーカーで45分間粉砕、分散し、分散液を得た。

続いて、実施例1で得られた化合物の分散液の代わりに上記化合物の分散液を 10 用い、3-ジプチルアミノー6-メチルーアニリノフルオランの代わりにクリス タルバイオレットラクトンを用いた以外は実施例1と同様にして感熱記録材料を 作成し、評価を行った。結果をまとめて表1に示す。

実施例23

ジフェニルメタンー4,4 ージイソシアナート10gに溶媒としてメチル 15 エチルケトン120gを加え、これにアニリン3.72gをメチルエチルケトン 15gで希釈して滴下し、25℃で3時間反応させた。反応後析出した白色の固 体を濾過により回収後、ヘキサンで洗浄し一晩真空乾燥して白色結晶の化合物1 1.8gを得た。次にこの化合物5gを取り溶媒としてメチルエチルケトンを8 0g加え、これにフェノール2.06gをメチルエチルケトン15gで希釈して 20 加え70℃で8時間反応した後、反応液を濃縮・冷却し、析出した結晶を濾過に より回収し、一晩真空乾燥して白色結晶の化合物2.7gを得た。この白色結晶 の分析値は以下の通り。

I R測定の結果: 890cm^{-1} 、 1030cm^{-1} 、 1420cm^{-1} 、 1720cm^{-1} 、 3300cm^{-1} に特性ピークが現れた。

25 この化合物の主要成分の構造式は前記の化合物 (E-15) と推定される。

次にこの化合物2gを取り、2.5重量%ポリビニルアルコール水溶液8gと 共にペイントシェーカーで45分間粉砕、分散し、分散液を得た。

また、4-ヒドロキシー4´ーイソプロポキシジフェニルスルホン70gを 5.4重量%ポリビニルアルコール水溶液130gと共にサンドグラインダー (ベッセル容量400ml、アイメックス社製)、回転数2000rpmで3時間粉砕、分散して分散液を得た。

続いて、実施例1で得られた化合物の分散液の代わりに上記化合物の分散液を用い、さらに塗液に4ーヒドロキシー4´ーイソプロポキシジフェニルスルホ ン分散液を乾燥固形分10重量部の割合で加えた以外は実施例1と同様にして感熱記録材料を作成し、評価を行った。結果をまとめて表1に示す。

実施例24

2, 4-トルエンジイソシアナート30gに溶媒としてトルエン30gを加え、これにフェノール3. 24gを加えて100で1時間30分反応させた。

10 反応後トルエンを濃縮除去した後へキサンを加え、析出した白色の固体を濾過により回収後、ヘキサンで洗浄し一晩真空乾燥して白色結晶の化合物 6.9 g を得た。次にこの化合物 2.0 gを取り溶媒としてトルエン 30 gを加え、これにパラフェニレンジアミン 0.4 1 gを加え 50℃で 10時間反応し析出した結晶を濾過により回収後ヘキサンにて洗浄し一晩真空乾燥して白色結晶の化合物 2.3 g を得た。この白色結晶の分析値は以下の通り。

I R測定の結果: 840 cm⁻¹、1000 cm⁻¹、1200 cm⁻¹、1640 cm⁻¹、1720 cm⁻¹、3300 cm⁻¹に特性ピークが現れた。
この化合物の主要成分の構造式は前記の化合物(E-28)と推定される。

次にこの化合物2gを取り、2.5重量%ポリビニルアルコール水溶液8g 20 と共にペイントシェーカーで45分間粉砕、分散し、分散液を得た。

また、ビス (4-ヒドロキシフェニル) スルホン70gを5.4重量%ポリビニルアルコール水溶液130gと共にサンドグラインダー (ベッセル容量400ml、アイメックス社製)、回転数2000rpmで3時間粉砕、分散して分散液を得た。

25 続いて、実施例1で得られた化合物の分散液の代わりに上記化合物の分散液を 用い、さらに塗液にピス(4ーヒドロキシフェニル)スルホン分散液を乾燥固形 分10重量部の割合で加えた以外は実施例1と同様にして感熱記録材料を作成し た以外は実施例1と同様にして感熱記録材料を作成し、評価を行った。結果をま とめて表1に示す。

実施例25

- 2,4-トルエンジイソシアナート30gに溶媒としてトルエン30gを加え、これにフェノール3.24gを加えて100℃で1時間30分反応させた。 反応後トルエンを濃縮除去した後ヘキサンを加え、析出した白色の固体を濾過に より回収後、ヘキサンで洗浄し一晩真空乾燥して白色結晶の化合物6.9gを得た。次にこの化合物2.0gを取り溶媒としてトルエン30gを加え、これに o ージアニシジン0.90gを加え50℃で6時間反応し析出した結晶を濾過により回収後ヘキサンにて洗浄し一晩真空乾燥して白色結晶の化合物2.6gを得た。 この白色結晶の分析値は以下の通り。
- 10 IR測定の結果:820cm⁻¹、1000cm⁻¹、1030cm⁻¹、1320cm⁻¹、1590cm⁻¹、1710cm⁻¹、3300cm⁻¹に特性ピークが現れた。この化合物の主要成分の構造式は前記の化合物(E-29)と推定される。
 次にこの化合物2gを取り、2.5重量%ポリビニルアルコール水溶液8g
- 15 続いて、実施例1で得られた化合物の分散液の代わりに上記化合物の分散液を 用いた以外は実施例1と同様にして感熱記録材料を作成し、評価を行った。結果 をまとめて表1に示す。

と共にペイントシェーカーで45分間粉砕、分散し、分散液を得た。

実施例26

- 2,4-トルエンジイソシアナート30gに溶媒としてトルエン30gを加20 え、これにフェノール3.24gを加えて100℃で1時間30分反応させた。 反応後トルエンを濃縮除去した後へキサンを加え、析出した白色の固体を濾過により回収後、ヘキサンで洗浄し一晩真空乾燥して白色結晶の化合物6.9gを得た。次にこの化合物2.7gを取り溶媒としてジメチルホルムアミドを30g加え、これに4,4~一ジアミノベンズアニリド1.2gを加え、さらにジブチルチンジラウレートを3mg加えて25℃で24時間反応した。反応液にメタノールを投入し析出した結晶を濾過により回収後洗浄し一晩真空乾燥して白色結晶の化合物2.3gを得た。
 - この化合物の主要成分の構造式は前記の化合物 (E-26) と推定される。 次にこの化合物 2 g を取り、2.5 重量%ポリビニルアルコール水溶液 8 g

と共にペイントシェーカーで45分間粉砕、分散し、分散液を得た。

続いて、実施例1で得られた化合物の分散液の代わりに上記化合物の分散液を 用いた以外は実施例1と同様にして感熱記録材料を作成し、評価を行った。結果 をまとめて表1に示す。

5 実施例27

2,4-トルエンジイソシアナート40gに溶媒としてトルエン100gを加え、これにアニリン4.28gをトルエン40gで希釈して滴下し、5℃で1時間反応させた。反応後析出した白色の固体を濾過により回収後、ヘキサンで洗浄し一晩真空乾燥して白色結晶の化合物12.2gを得た。次にこの化合物3gを取り溶媒としてメチルエチルケトンを60g加えさらにジブチルチンジラウレートを若干量加えたのち、これに4,4~一ジヒドロキシジフェニルスルホン(ピスフェノールS)1.4gをメチルエチルケトン10gで希釈して90℃で滴下し16時間反応した。反応後結晶を濾過により回収し、メチルエチルケトンで洗浄後一晩真空乾燥して白色結晶の化合物2.1gを得た。

15 この化合物の主要成分の構造式は前記の化合物(E-33)と推定される。

次にこの化合物2gを取り、2.5重量%ポリビニルアルコール水溶液8gと 共にペイントシェーカーで45分間粉砕、分散し、分散液を得た。

続いて、実施例1で得られた化合物の分散液の代わりに上記化合物の分散液を 用いた以外は実施例1と同様にして感熱記録材料を作成し、評価を行った。結果 20 をまとめて表1に示す。

実施例28

2,4-トルエンジイソシアナート40gに溶媒としてトルエン100gを加え、これにアニリン4.28gをトルエン40gで希釈して滴下し、5℃で1時間反応させた。反応後析出した白色の固体を濾過により回収後、ヘキサンで洗25 浄し一晩真空乾燥して白色結晶の化合物12.2gを得た。次にこの化合物5gを取り溶媒としてメチルエチルケトンを40g加え、さらにジブチルチンラウレートを5mg加えた。これにp-クロロフェノール2.64gをメチルエチルケトン10gで希釈して加え90℃で5時間反応した後、反応液をヘキサンに投入し、析出した結晶を濾過により回収し、一晩真空乾燥して白色結晶の化合物1.

WO 00/14058 PCT/JP99/04776

1gを得た。

この化合物の主要成分の構造式は前記の化合物 (E-5)と推定される。

次にこの化合物1gを取り、2.5重量%ポリビニルアルコール水溶液4gと 共にペイントシェーカーで45分間粉砕、分散し、分散液を得た。

5 次に、1,3ービス(3ーイソシアナトー4ーメチルフェニル)ウレア2gを 取り、2.5重量%ポリビニルアルコール水溶液8gと共にペイントシェーカー で45分間粉砕、分散し、分散液を得た。

続いて、実施例1で得られた化合物の分散液の代わりに上記化合物の分散液を用い、さらに塗液に1,3-ビス(3-イソシアナト-4-メチルフェニル)ウ レア分散液を乾燥固形分10重量部の割合で加えた以外は実施例1と同様にして感熱記録材料を作成し、評価を行った。結果をまとめて表1に示す。

実施例29

2,4-トルエンジイソシアナート40gに溶媒としてトルエン100gを加え、これにp-アミノアセトフェノン6.21gをトルエン30gとメチルエ15 チルケトン30gで希釈して滴下し、25℃で20時間反応させた。反応後析出した白色の固体を濾過により回収後、ヘキサンで洗浄し一晩真空乾燥して白色結晶の化合物13.0gを得た。次にこの化合物5gを取り溶媒としてメチルエチルケトンを65g加え、さらにジブチルチンラウレートを5mg加えた。これにフェノール2.28gをメチルエチルケトン15gで希釈して加え90℃で4時100円に大後、反応液を濃縮し、5℃で1日間冷却後析出した結晶を濾過により回収し、一晩真空乾燥して白色結晶の化合物1.0gを得た。

この化合物の主要成分の構造式は前記の化合物 (E-7) と推定される。

次にこの化合物1gを取り、2.5重量%ポリビニルアルコール水溶液4gと 共にペイントシェーカーで45分間粉砕、分散し、分散液を得た。

25 また、イミノ化合物である1,3-ジイミノ-4,5,6,7-テトラクロロイソインドリン70gを5.4重量%ポリビニルアルコール水溶液130gと共にサンドグラインダー(ベッセル容量400ml、アイメックス社製)、回転数2000rpmで3時間粉砕、分散して分散液を得た。

また、イソシアナート化合物である4,4~,4~~ートリイソシアナトー

WO 00/14058 PCT/JP99/04776

2, 5-ジメトキシトリフェニルアミン70gを5.4重量%ポリビニルアルコール水溶液130gと共にサンドグラインダー(ベッセル溶量400ml、アイメックス社製)、回転数1000rpmで1時間粉砕、分散して分散液を得た。

さらに、3,3´ージアミノジフェニルスルホン70gを5.4重量%ポリ 5 ビニルアルコール水溶液130gと共にサンドグラインダー (ベッセル容量40 0ml、アイメックス社製)、回転数2000rpmで3時間粉砕、分散して分散液を得た。

続いて、実施例1で得られた化合物の分散液の代わりに上記化合物の分散液を用い、さらに塗液に1,3ージイミノー4,5,6,7ーテトラクロロイソインドリン分散液を乾燥固形分8重量部、4,4´,4´ートリイソシアナトー2,5ージメトキシトリフェニルアミン分散液を乾燥固形分5.3重量部、3,3´ージアミノジフェニルスルホン分散液を乾燥固形分5.3重量部の割合でそれぞれ加えた以外は実施例1と同様にして感熱記録材料を作成し、評価を行った。結果をまとめて表1に示す。

15 実施例30

2,4-トルエンジイソシアナート30gに溶媒としてトルエン30gを加え、これにフェノール3.24gを加えて100℃で1時間30分反応させた。 反応後トルエンを濃縮除去した後へキサンを加え、析出した白色の固体を濾過により回収後、ヘキサンで洗浄し一晩真空乾燥して白色結晶の化合物6.9gを得20 た。次にこの化合物2.0gを取り溶媒としてトルエン30gを加え、これに4,4 ´ージアミノジフェニルエーテル0.75gを加え50℃で16時間反応し 析出した結晶を濾過により回収後ヘキサンにて洗浄し一晩真空乾燥して白色結晶 の化合物2.4gを得た。

この化合物の主要成分の構造式は前記の化合物(E-25)と推定される。

25 次にこの化合物2gを取り、2.5重量%ポリビニルアルコール水溶液8g と共にペイントシェーカーで45分間粉砕、分散し、分散液を得た。

実施例31

2,4-トルエンジイソシアナート30gに溶媒としてトルエン30gを加え、これにフェノール3.24gを加えて100℃で1時間30分反応させた。 反応後トルエンを濃縮除去した後へキサンを加え、析出した白色の固体を濾過に より回収後、ヘキサンで洗浄し一晩真空乾燥して白色結晶の化合物6.9gを得た。次にこの化合物2.0gを取り溶媒としてトルエン30gを加え、これに4,4´ージアミノジフェニルメタン0.74gをメチルエチルケトン10gと共に加え、50℃で10時間反応し析出した結晶を濾過により回収後ヘキサンにて 洗浄し一晩真空乾燥して白色結晶の化合物2.1gを得た。

10 この化合物の主要成分の構造式は前記の化合物(E-27)と推定される。

次にこの化合物2gを取り、2.5重量%ポリビニルアルコール水溶液8g と共にペイントシェーカーで45分間粉砕、分散し、分散液を得た。

続いて、実施例1で得られた化合物の分散液の代わりに上記化合物の分散液を 用いた以外は実施例1と同様にして感熱記録材料を作成し、評価を行った。結果 15 をまとめて表1に示す。

実施例32

2,4-トルエンジイソシアナート30gに溶媒としてトルエン30gを加え、これにフェノール3.24gを加えて100℃で1時間30分反応させた。 反応後トルエンを濃縮除去した後へキサンを加え、析出した白色の固体を濾過に 20 より回収後、ヘキサンで洗浄し一晩真空乾燥して白色結晶の化合物6.9gを得た。次にこの化合物1.5gを取り溶媒としてトルエン30gを加え、これにエチルアミン0.3gを加え、50℃で6時間反応し析出した結晶を濾過により回収後へキサンにて洗浄し一晩真空乾燥して白色結晶の化合物1.8gを得た。 この化合物の主要成分の構造式は前記の化合物(E-44)と推定される。

25 次にこの化合物 1 g を取り、2.5 重量%ポリビニルアルコール水溶液 4 g と共にペイントシェーカーで 4 5 分間粉砕、分散し、分散液を得た。

WO 00/14058 P

102

実施例33

この化合物の主要成分の構造式は前記の化合物(E-27)と推定される。

次にこの化合物2gを取り、2.5重量%ポリビニルアルコール水溶液8g と共にペイントシェーカーで45分間粉砕、分散し、分散液を得た。

続いて、実施例1で得られた化合物の分散液の代わりに上記化合物の分散液を 15 用いた以外は実施例1と同様にして感熱記録材料を作成し、評価を行った。結果 をまとめて表1に示す。

実施例34

2,4-トルエンジイソシアナート31.5gを60℃で撹拌しておき、これに、4,4´ージアミノジフェニルスルホン21.5gとメチルエチルケトン
 20 120mlの溶液を6時間で滴下した。引き続き、この反応液を25℃に冷却し、フェノール17.1gを加え、さらにトリエチルアミン30mgを加えて、25℃で4時間反応させた。反応後、メチルエチルケトンを留去し、得られた固体を粉砕後、一晩真空乾燥して淡黄色粉末状の化合物70gを得た。

この化合物の主要成分の構造式は前記の化合物(E-24)と推定される。

25 次にこの化合物2gを取り、2.5重量%ポリビニルアルコール水溶液8gと 共にペイントシェーカーで45分間粉砕、分散し、分散液を得た。

比較例1

実施例1で合成したウレアウレタン化合物の代わりに2、2-ビス (4-ヒドロキシフェニル) プロパンを用いた以外は、実施例1と同様にして感熱記録材料を作成し、評価を行った。結果をまとめて表1に示す。

5 比較例 2

2,4ートルエンジイソシアナート10gに溶媒としてトルエン50gを加え、これにアニリン30gを加え、25℃で3時間反応させた。反応後析出した白色の固体を濾過により回収後、ヘキサンで洗浄し一晩真空乾燥して白色結晶の化合物17gを得た。

10 この化合物の主要成分の推定構造式は下記の化合物 (C-1) である。

次にこの化合物2gを取り、2.5重量%ポリビニルアルコール水溶液8g と共にペイントシェーカーで45分間粉砕、分散し、分散液を得た。

続いて、実施例1で得られた化合物の分散液の代わりに上記化合物の分散液を 用いた以外は実施例1と同様にして感熱記録材料を作成し、評価を行った。結果 15 をまとめて表1に示す。

比較例3

2,4-トルエンジイソシアナート10gに溶媒としてトルエン30gを加え、 これにフェノール30gを加えて100℃で3時間反応させた。反応後トルエン を濃縮除去した後へキサンを加え、析出した白色の固体を濾過により回収後、へ 20 キサンで洗浄し一晩真空乾燥して白色結晶の化合物15gを得た。

この化合物の主要成分の推定構造式は下記の化合物(C-2)である。

次にこの化合物2gを取り、2.5重量%ポリビニルアルコール水溶液8gと 共にペイントシェーカーで45分間粉砕、分散し、分散液を得た。

(C-1)

5 (C-2)

比較例4

実施例1で合成したウレアウレタン化合物の代わりに1,3-ジフェニルウレ 10 アを用いた以外は、実施例1と同様にして感熱記録材料を作成し、評価を行った。 結果をまとめて表1に示す。

PCT/JP99/04776

【表1】

れる 構造式 実施例1 E-24 1. 実施例2 E-24 1. 実施例3 E-24 1. 実施例4 E-24 1.	(印字保存 3 @ 3 @ 3 @ 3 @ 3 @	印字保存性	80℃ 印字保存性 ◎ ◎	80℃ 地肌保存性 〇	評価
実施例 2 E-24 1. 実施例 3 E-24 1.	3 0	0		0	
実施例 5 E - 2 2 1. 実施例 6 E - 1 9 1. 医 2 1 1. 医 2 1 1. 医 2 1 1. 医 2 1 1. 医 3 0 1. E - 3 1 1. E - 1 3 1. E - 4 1. E - 1 3 1. E - 4 1. E - 8 1. E - 1 1 1. E - 2 8 1. E - 2 9 1. E - 2 9 1. E - 2 1 1. E - 2 2 1. E - 2 3 1. E - 2 5 1. E - 2 7 1. E - 2 7 1.	3)@@@@@@@@@@ooooooooooo@ooooooooo	000000@@@@@@@@@ooooooooo@o@owoo	@@@@{@{@@@@@\\\`\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\

- 1. 感度は、光学濃度 (OD値) の高いものほど良好。
- 2. 耐可塑剤性 (印字保存性)

- ◎~退色がほとんど無い。
- ○~色調に若干の変化があるが、かすれなどは無い。
- △~明らかに退色が生じている。
- ×~印字の色が消滅している。
- 5 3. 耐熱性 (60℃、80℃印字保存性)
 - ◎~退色がほとんど無い。
 - 〇~色調に若干の変化があるが、かすれなどは無い。
 - △~明らかに退色が生じている。
 - ×~印字の色が消滅している。
- 10 4. 耐熱性 (80℃、地肌保存性)
 - ◎~地肌被りがほとんど無い。
 - ○~色調に若干の変化があるが、印字部の判読は可能。
 - △~地肌被りのため印字部が読みにくい。
 - ×~地肌被りが激しく印字部の判読不能。
- 15 実施例35
 - (1) 上用紙の作成

スチレンー無水マレイン酸共重合体を少量の水酸化ナトリウムと共に溶解したpH4.0の5%水溶液100重量部中に、3-ジエチルアミノ-7-クロロフルオラン2.5重量部を溶解した日石ハイゾールN-296(商品名、日本石油 化学製オイル)80重量部を乳化させた。一方、メラミン10重量部、37%ホルマリン水溶液25重量部、及び水65重量部を水酸化ナトリウムでpH9.0とし、60℃に加熱したところ、15分で透明になり、メラミンーホルマリン初期縮合物が得られた。この初期縮合物を前記乳化液に加え、60℃に保ちながら4時間撹拌を続けた後、室温まで冷却した。得られたマイクロカプセル分散液の25 固形分は45%であった。

このようにして得られたマイクロカプセル分散液を紙に塗布乾燥することにより上用紙を得た。

(2) 下用紙の作成

実施例4と同様にして合成した化合物(主要成分の推定構造式は前記の化合

物 (E-22) である。) 15gを取り、2重量%ポリビニルアルコール水溶液 45gと共に常温にてペイントシェーカーで45分間粉砕、分散し、分散液を得た。

また、炭酸カルシウム60gを水90gと混合してスターラーで撹拌分散して、 5 分散液を得た。

塗液は、上記化合物分散液40重量部、炭酸カルシウム分散液125重量部、 さらに10重量%ポリビニルアルコール水溶液120重量部を混合、撹拌して調整して得た。

この塗液を 40 g/m^2 の秤量をもつ原紙上にバコーターのロッド番号10 T で塗布し、下用紙を得た。

発色濃度の評価結果は光学濃度 0.7と良好であった。

ハンドクリームによる耐溶剤性の評価結果は印字部の判読は可能であり良好で あった。結果をまとめて表 2 に示す。

比較例5

15 実施例23に使用したウレアウレタン化合物の代わりに顕色剤である活性白土 を用いた以外は、実施例23と同様にして感圧記録材料を作成し、評価を行った。 結果をまとめて表2に示す。

【表2】

	感圧紙濃度	耐溶剤性 (ハンドクリーム)
実施例35	1. 3	0
 比較例 5	0. 9	×

- 20 1. 発色濃度は、光学濃度(OD値)の高いものほど良好。
 - 2. 耐溶剤性 (ハンドクリーム)
 - ◎~退色がほとんど無い。
 - ○~色調に若干の変化があるが、かすれなどは無い。
 - △~明らかに退色が生じている。
- 25 ×~印字の色が消滅している。

WO 00/14058 PCT/JP99/04776

108

産業上の利用可能性

特定のウレアウレタン化合物を用いることにより、画像保存性及び発色感度に優れた発色剤及び記録材料を安価に提供することができる。

5

請求の範囲

- 1. 分子構造中にウレア基とウレタン基を有し、該ウレア基の数(A)と該 ウレタン基の数(B)が次の数式を満たすウレアウレタン化合物:
- 5 $10 \ge (A+B) \ge 3$ (ただし、A及びBは1以上の整数)。
 - 2. 下記式(I)~(VI)のいずれかで示されるウレアウレタン化合物。

$$X-O-C-N-Y_0-N-C-N-Z$$

10

(式中、X及びZは各々独立して芳香族化合物残基Zは複素環化合物残基Zは脂肪族化合物残基を表し、各残基は置換基を有していてもよく、 Y_0 は、トリレン基、キシリレン基、ナフチレン基、ヘキサメチレン基及び $-\phi-CH_2-\phi-$ 基からなる群から選ばれる一つを表し、なお、 $-\phi-$ はフェニレン基を示す。)、

15

$$X-O-C-N-Y-N-C-N-Y-N-C-O-X$$

(式中、X及びYは、各々独立して芳香族化合物残基又は複素環化合物残基又は 20 脂肪族化合物残基を表し、また、各残基は置換基を有していてもよい。)、

25 (式中、X及びYは、各々独立して芳香族化合物残基又は複素環化合物残基又は 脂肪族化合物残基を表し、αは2価以上の価数を有する残基を表し、nは2以上 の整数を表し、また各残基は置換基を有していてもよい。)、 WO 00/14058 PCT/JP99/04776

$$\left(Z-N-C-N-Y-N-C-O-\right)_{n} \beta$$
(IV)

5

(式中、Ζ及びYは、各々独立して芳香族化合物残基又は複素環化合物残基又は 脂肪族化合物残基を表し、βは2価以上の価数を有する残基を表し、nは2以上 の整数を表し、また各残基は置換基を有していてもよい。)、

(式中、ベンゼン環の水素原子は芳香族化合物残基又は脂肪族化合物残基又は複素環化合物残基により置換されていてもよく、また、各残基は置換基を有していてもよく、 γ は $-SO_2-$ 、-O-、 $-(S)_n-$ 、 $-(CH_2)_n-$ 、-CO-、-CONH-及び式(a)で示される基のいずれかからなる群から選ばれる一つ、

$$-0$$
 CH_3
 CH_3
 CH_3

$$\begin{array}{c|c} & CH_3 & CH_3 \\ \hline -CH_3 & CH_3 & -CH_3 \\ \hline -CH_3 & CH_3 & -CH_3 \\ \hline \end{array}$$

又は存在しない場合を示し、nは1又は2である。)、

(式中、ベンゼン環の水素原子は芳香族化合物残基又は脂肪族化合物残基又は複 素環化合物残基により置換されていてもよく、また、各残基は置換基を有してい

; :

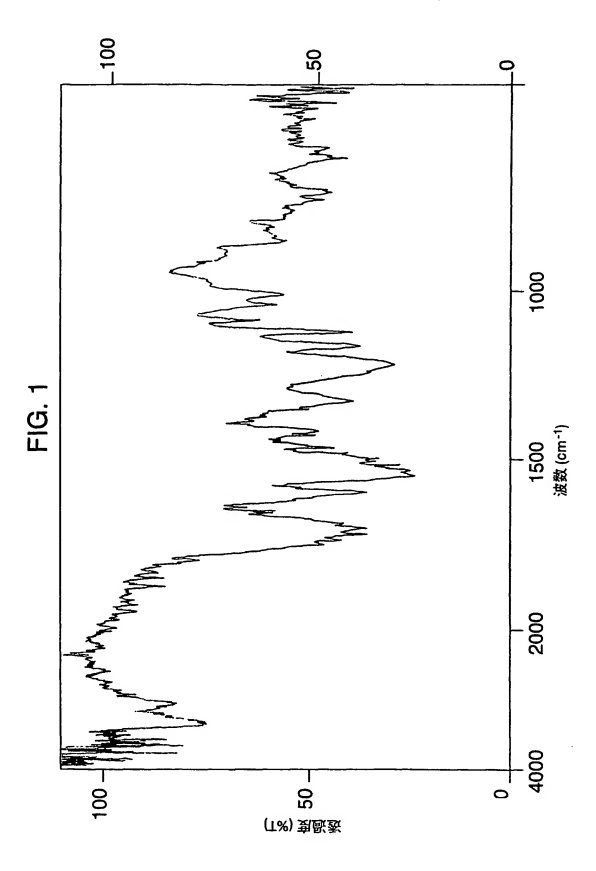
てもよく、 δ は $-SO_2-$ 、-O-、-(S) $_n-$ 、-(CH_2) $_n-$ 、-CO-、-CONH-、-NH-、-CH ($COOR_1$)-、-C (CF_3) $_2-$ 及び-CR $_2$ R $_3-$ からなる群から選ばれる-つ、又は存在しない場合を示し、 R_1 、 R_2 及び R_3 は各々アルキル基を表し、nは1又は25である。)

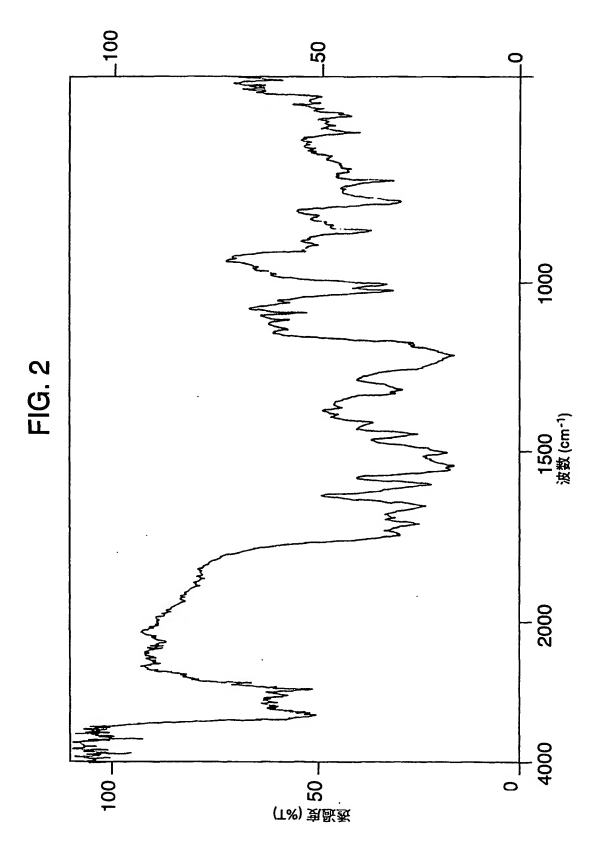
- 3. ウレアウレタン化合物を含む顕色剤、及び無色又は淡色の染料前駆体を 含有する発色剤。
- 4. 前記顕色剤が請求項1に記載のウレアウレタン化合物である請求項3に記載の発色剤。
- 10 5. 前記顕色剤が請求項2に記載のウレアウレタン化合物又は下式 (VⅡ) のいずれかで示されるウレアウレタン化合物である請求項3に記載の発色剤。

15 (VII)

(式中、X、Y及びZは各々独立して芳香族化合物残基又は複素環化合物残基又は脂肪族化合物残基を表し、各残基は置換基を有していてもよい。)

- 6. さらにイソシアナート化合物を含有する請求項3~5のいずれか一項に 記載の発色剤。
- 20 7. さらにイソシアナート化合物とイミノ化合物を含有する請求項3~5の いずれか一項に記載の発色剤。
 - 8. さらにアミノ化合物を含有する請求項3~7のいずれか一項に記載の発 色剤。
- 9. 顕色剤がさらに酸性顕色剤を含有する請求項3~8のいずれか一項に記 25 載の発色剤。
 - 10. 請求項1~2のいずれか一項に記載のウレアウレタン化合物、又は請求項3~9のいずれか一項に記載の発色剤を含有する発色層を支持体上に設けでなる記録材料。
 - 11. 記録材料が威熱記録材料である請求項10に記載の記録材料。





INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP99/04776

A.	A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁶ C07C275/40, C07C317/42, B41M5/155, B41M5/30			
Acc	ording t	o International Patent Classification (IPC) or to both na	ational classification and IPC	
B.	FIELD	S SEARCHED		
	Int.	ocumentation searched (classification system followed C1 C07C275/40, C07C317/42, B4	11M5/155 B41M5/30	
		ion searched other than minimum documentation to the		
Elec		ata base consulted during the international search (namusus (STN), REGISTRY (STN)	e of data base and, where practicable, sea	rch terms used)
C.	DOCUI	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
	gory*	Citation of document, with indication, where ap		Relevant to claim No.
	X A	JP, 9-296196, A (NTN corporation of the corporation		2 1
	X A	JP, 6-507661, A (Battelle Memor 01 September, 1994 (01.09.94) & WO, 92/20747, Al & EP, 58420		2 1
	х	WO, 98/03518, A2 (Boehringer Mannheim Italia S.P.A.), 29 January, 1998 (29.01.98) & EP, 920434, A2 & AU, 9737320, B		1~2
:	x	JP, 57-112363, A (Bayer Aktiengesellschaft), 13 July, 1982 (13.07.82) & EP, 27952, A1 & US, 4388238, A		1-2
	x	JP, 60-226854, A (Minnesota Mir 12 November, 1985 (12.11.85) & EP, 160402, A2 & US, 45669		1~2
X	Further	documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
A	docume	categories of cited documents: ant defining the general state of the art which is not red to be of particular relevance	"I" later document published after the inter priority date and not in conflict with the understand the principle or theory under	e application but cited to arlying the invention
"L"	date docume	ocument but published on or after the international filing ant which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or other	"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone document of particular relevance; the claimed invention cannot be	
"0"	special docume	reason (as specified) not referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	considered to involve an inventive step combined with one or more other such	when the document is documents, such
"P"	means document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed		combination being obvious to a person "&" document member of the same patent for	
		ctual completion of the international search	Date of mailing of the international search report 14 December, 1999 (14.12.99)	
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office			Authorized officer	
Facsimile No.		э.	Telephone No.	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP99/04776

			233/04//0
C (Continua	tion). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.
х	<pre>JP, 59-30919, A (Toray Industries, Inc.), 18 February, 1984 (18.02.84) (Family: none</pre>	•)	1-2
x	JP, 5-68873, A (Fuji Photo Film Co., Ltd.), 23 March, 1993 (23.03.93) (Family: none)		1-2
X	JP, 60-104055, A (Ciba-Geigy Corporation), 08 June, 1985 (08.06.85) & EP, 138769, A2		1-2
X A	JP, 4-69278, A (Fuji Photo Film Co., Ltd.), 04 March, 1992 (04.03.92) (Family: none)		3,5,10~11 4,6~9
X	JP, 2-141288, A (TOYOBO CO., LTD.), 30 May, 1990 (30.05.90) & DE, 3938972, Al		3,10~11

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類 (IPC))			
Int. Cl. C07C275/40, C07C317/42, B41M5/155, B41M5/30			
D (1994)	= A.A.		
	行った分野 吸小限資料(国際特許分類(IPC))		
	Int. Cl. 6 C07C275/40, C07C317/42, B41M5/	/155, B41145/30	
最小限資料以	外の資料で調査を行った分野に含まれるもの		
国際調査で使用	用した電子データベース(データベースの名称、	関査に使用した用語)	
	CAPLUS (STN), REGISTRY (STN)		
	ると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	ときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X A	JP, 9-296196, A(エヌティエヌ株式会 18.11月.1997 (18.11.97) &US, 585418		2 1
X A	JP, 6-507661, A (バッテル メモリアル インスティチュート) 1.9月.1994(01.09.94) &WO, 92/20747, A1 &EP, 584204, A1		2 1
X	WO, 98/03518, A2 (BOEHRINGER MANNHEIM ITALIA S. P. A.) 29.1月.1998(29.01.98) & EP, 920434, A2 & AU, 9737320, B		1~2
x	X JP, 57-112363, A (バイエル・アクチェングゼルシャフト) 13. 7月. 1982(13. 07. 82) &EP, 27952, A1 &US, 4388238, A		1~2
図 C細の線	 とにも文献が列挙されている。		纸丸物网
EL CHANGE	110 0×1000 714 C40 C4 - 20		ME SAUGO
* 引用文献のカテゴリー の日の後に公表された文献 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって もの て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理			
「ひ」国际山原	質日前の出願または特許であるが、国際出願日 公表されたもの	論の理解のために引用するもの	/ ##~~**** on 7 **** (10)
	CACれたもの 主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行	「X」特に関連のある文献であって、当 の新規性又は進歩性がないと考え	IIX人队のみで発明 ラムカスもの
日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以			
文献(理由を付す) 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに			
「O」ロ頭による閉示、使用、展示等に言及する文献 よって進歩性がないと考えられるもの 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「&」同一パテントファミリー文献			
国際調査を完了した日 02.12.99 国際調査報告の発送日 14.12.99			00
14.12.99			.33
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 特許庁審査官(権限のある職員) 1.5人 4 H 9 C			
野便番号100-8915			
		電話番号 03-3581-1101	内線 3443

国際出願番号 PCT/JP99/04776

C (続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X	JP, 60-226854, A(ミネソタ マイニング・アント・マニュファクチュアリング・コンハ・ニー) 12. 11月. 1985 (12. 11. 85) &EP, 160402, A2 &US, 4566981, A	1~2
х	JP, 59-30919, A(東レ株式会社) 18. 2月. 1984(18. 02. 84)(ファミリーなし)	1~2
х	JP, 5-68873, A(富士写真フィルム株式会社) 23. 3月. 1993 (23. 03. 93) (ファミリーなし)	1~2
Х	JP, 60-104055, A(チバ・ガイギー アクチェンゲゼルシャフト) 8. 6月. 1985 (08. 06. 85) &EP, 138769, A2	1~2
X A	JP, 4-69278, A(富士写真フィルム株式会社) 4. 3月. 1992 (04. 03. 92) (ファミリーなし)	3, 5, 10-11 4, 6-9
X A	JP, 2-141288, A(東洋紡績株式会社) 30.5月.1990(30.05.90) &DE, 3938972, A1	3, 10–11 4–9